



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

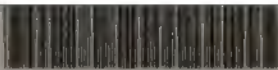
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.



8 3 482 149





THE LIBRARY
OF
THE UNIVERSITY
OF CALIFORNIA

EMIL FISCHER COLLECTION

PRESENTED BY HIS SON

BEITRÄGE
ZUR
CHEMISCHEN PHYSIOLOGIE
UND
PATHOLOGIE

SECHSTER BAND

BEITRÄGE
ZUR
CHEMISCHEN PHYSIOLOGIE
UND
PATHOLOGIE

ZEITSCHRIFT FÜR DIE GESAMTE BIOCHEMIE

UNTER
MITWIRKUNG VON FACHGENOSSEN HERAUSGEGEBEN

VON
FRANZ HOFMEISTER

O. PROFESSOR DER PHYSIOLOGISCHEN CHEMIE AN DER UNIVERSITÄT STRASSBURG

SECHSTER BAND

BRAUNSCHWEIG

VERLAG VON FRIEDRICH VIEWEG UND SOHN

1905

Chemistry Lib.

Alle Rechte, namentlich dasjenige der Übersetzung in fremde Sprachen
vorbehalten.

147501
13 +
V-6
CHEMISTRY
LIBRARY
BIOCHEM
LIBRARY

INHALT.

A. Abhandlungen.

	Seite
I. Studien über die Bedingungen der Acetonbildung im Tierkörper. Erste Mitteilung. Von Dr. Giuseppe Satta. (Aus der inneren Abteilung des städtischen Krankenhauses zu Frankfurt a. M. Vorstand: Prof. von Noorden) . . .	1
II. Über die Bedeutung des Reststickstoffs des Blutes für den Eiweißstoffwechsel unter physiologischen und pathologischen Bedingungen. Von Dr. Gustav von Bergmann und Dr. Leo Langstein. (Aus der 2. medizinischen Klinik in Berlin)	27
III. Notiz über den Befund von Verbindungen im Blute, die mit Naphtalinsulfochlorid reagieren. Von Dr. Gustav von Bergmann. (Aus dem Laboratorium der 2. medizinischen Klinik in Berlin)	40
IV. Über Zuckerbildung bei künstlicher Durchblutung der glykogenfreien Leber. Von Dr. Gustav Embden. (Aus dem physiologisch-chemischen und dem physiologischen Institut zu Straßburg)	44
V. Über das Auftreten einer flüchtigen, jodoformbildenden Substanz bei der Durchblutung der Leber. Von Dr. Marco Almagia und Gustav Embden. (Aus dem städtischen Krankenhaus zu Frankfurt a. M. Innere Abteilung, Oberarzt Prof. von Noorden)	59
VI. Fütterungsversuche am pankreaslosen Hunde. Von Dr. G. Embden und Dr. H. Salomon. (Aus dem städtischen Krankenhause zu Frankfurt a. M. Innere Abteilung, Oberarzt Prof. von Noorden)	63
VII. Fermentwirkung und Fermentverlust. Von H. Reichel und K. Spiro. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	68
VIII. Ein Fall von Pentosurie mit Ausscheidung von optisch aktiver Arabinose. Von Dr. Riccardo Luzzatto. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	87
IX. Zur Kenntnis des Adrenalins (Suprarenins). Von E. Friedmann. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	92

	Seite
X. Zur Frage der einheitlichen und spezifischen Natur des Pankreastrypsins. Von Dr. Leo Pollak. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	95
XI. Über die Empfindlichkeit und das Rezeptionsvermögen der Zellen bei normalen und immunisierten Tieren. Von Privatdozent Dr. Martin Jacoby. (Aus dem pharmakologischen Institut zu Heidelberg)	113
XII. Über einen Antikörper gegen Croton im normalen Organismus. Von Dr. Franz Alexander Lust. (Aus dem pharmakologischen Institut zu Heidelberg)	132
XIII. Der Abbau aromatischer Fettsäuren im Tierkörper. Von Dr. Franz Knoop. (Aus dem physiolog.-chem. Institut in Straßburg und der med. Abt. des chem. Instituts in Freiburg i. B.)	150
XIV. Beiträge zur vergleichenden Physiologie des Hungerstoffwechsels. Von Privatdozent Dr. B. Slowtzoff. Dritte Mitteilung: Der Hungerstoffwechsel bei Libellen	163
XV. — Dasselbe. Vierte Mitteilung: Der Hungerstoffwechsel von Hummeln (<i>Bombus terrestris</i>)	173
XVI. Über Harnacidität. Von Prof. Dr. med. H. Dreser . .	175
XVII. Über das Verhalten von peptischen Verdauungsprodukten der Plasteine zur Magen- und Dünndarmschleimhaut des Hundes. Von Dr. Joseph Großmann. (Aus dem physiologisch-chemischen Laboratorium der Universität Charkow)	192
XVIII. Über den Einfluß einseitiger Ernährung mit Kohlehydraten auf die chemische Zusammensetzung des Säuglingskörpers. Von Dr. Franz Steinitz und Dr. Richard Weigert. (Aus der Universitäts-Kinderklinik zu Breslau)	206
XIX. Pankreas und Glykolyse. Von Dr. Richard Claus und Dr. Gustav Embden. (Aus dem städtischen Krankenhaus zu Frankfurt a. M. Innere Abteilung. Oberarzt Professor Dr. v. Noorden)	214
XX. Untersuchungen über physikalische Zustandsänderungen der Kolloide. Vierte Mitteilung: Eiweißfällung durch Schwermetalle. Von Dr. Wolfgang Pauli. (Aus dem Institute für allgemeine und experimentelle Pathologie in Wien. Vorstand: Prof. R. Paltauf)	233
XXI. Untersuchungen über Blutgerinnung. Sechste Mitteilung. Von Dr. Leo Loeb. (Aus dem pathologischen Laboratorium der University of Pennsylvania, Philadelphia, und aus dem Marine Biological Laboratory, Woods Hull, Mass). . . .	260
XXII. Über die Bildung von Allantoin im Tierkörper. Von Dr. Hans Eppinger. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	287

XXIII.	Beiträge zur Kenntnis des oxydativen Abbaues der Eiweißkörper. Von Dr. Otto von Fürth. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	296
XXIV.	Zur Lehre von der Assimilationsgrenze der Zuckerarten. Von Dr. Franz Blumenthal. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	329
XXV.	Pankreas und Glykolyse. Zweite Mitteilung. Von Dr. R. Claus und Dr. G. Embden. (Aus dem städtischen Krankenhaus zu Frankfurt a. M. Innere Abteilung. Oberarzt: Prof. Dr. v. Noorden)	343
XXVI.	Weitere Beiträge zur Kenntnis der aus Eiweißkörpern abspaltbaren Kohlehydrate. Von Dr. Leo Langstein. (Aus dem chemischen Laboratorium der Königl. Universitäts-Kinderklinik in Berlin)	349
XXVII.	Bemerkungen über die Stickstoffverteilung im Harn. Von Dr. Giuseppe Satta. (Aus der inneren Abteilung des städtischen Krankenhauses zu Frankfurt a. M. Oberarzt: Prof. C. v. Noorden)	358
XXVIII.	Studien über die Bedingungen der Acetonbildung im Tierkörper. Zweite Mitteilung. Von Dr. Giuseppe Satta. (Aus der inneren Abteilung des städtischen Krankenhauses zu Frankfurt a. M. Vorstand: Prof. C. v. Noorden)	376
XXIX.	Über Beziehungen zwischen Kohlehydraten und stickstoffhaltigen Produkten des Stoffwechsels. Von Privatdozent Dr. Fr. Knoop und Privatdozent Dr. A. d. Windaus. (Aus der medicin. Abt. des chemischen Institutes zu Freiburg i. Br.)	392
XXX.	Die Einwirkung von Säuren und Alkalien auf die Färbung und Färbbarkeit tierischer Gewebe. Von Albrecht Bethe. (Aus dem physiologischen Institut zu Straßburg.)	399
XXXI.	Über die Absorption der Fermente durch Kolloide. Von Dr. Ferdinand Dauwe. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	426
XXXII.	Über chemische Veränderungen des Knochenmarks nach intraperitonealer Bakterieneinspritzung. Ein Beitrag zur Frage nach dem Ursprung des Fibrinogens. Von Privatdozent Dr. Paul Th. Müller. (Ausgeführt mit einer aus dem Legat Wedl gewährten Unterstützung der Kaiserl. Akademie der Wissenschaften in Wien)	454
XXXIII.	Zur Theorie der Harnstoffbildung. Von Dr. Hans Eppinger. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut in Straßburg)	481
XXXIV.	Über das Verhalten der Glyoxylsäure im Tierkörper. Von Dr. Hans Eppinger. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	492

	Seite
XXXV. Über die Giftigkeit des normalen Darminhalts. Von Dr. Ernst Magnus-Alsleben (Köln). (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	503
XXXVI. Zur Kenntnis der Antipepsine. Von Dr. med. cand. Osw. Schwarz (Brünn). (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	524
XXXVII. Die Zusammensetzung des Blutscheibenstromas und die Hämolyse. Von Dr. Olinto Pascucci (Rom). Erste Mitteilung: Die Zusammensetzung des Stromas. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	543
XXXVIII. Die Zusammensetzung des Blutscheibenstromas und die Hämolyse. Von Dr. O. Pascucci (Rom). Zweite Mitteilung: Die Wirkung von Blutgiften auf Membranen aus Lecithin und Cholesterin. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	552
XXXIX. Über die Entgiftung des Saponins durch Cholesterin. Von Dr. Walther Hausmann. (Aus dem chem. Laboratorium der allgem. Poliklinik und dem tierphysiologischen Institut der Hochschule für Bodenkultur in Wien)	567

B. Kürzere Mitteilungen.

1. Weiteres über die Wirkung der Radiumstrahlen auf Chymosin. Von Sigval Schmidt-Nielsen	175
2. Darstellung des Pepsinfermentes aus Magenpreßsaft. Von P. Schrumpf. (Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg)	306

L

Studien über die Bedingungen der Acetonbildung im Tierkörper.

Von Dr. Giuseppe Satta (Medizinische Klinik zu Siena).

**Aus der inneren Abteilung des städtischen Krankenhauses zu Frankfurt a. M.
(Vorstand: Prof. C. von Noorden.)**

Erste Mitteilung.

I. Die Beziehungen der Acetonkörper zum intermediären Stoffwechsel.

Die Frage nach Herkunft und Bedeutung der sogenannten Acetonkörper, d. h. des Acetons, der Acetessigsäure und β -Oxybuttersäure hat in neuerer Zeit immer mehr folgende Fassung erhalten: sind die Acetonkörper normale oder pathologische Stoffwechselprodukte? Es bieten sich da folgende Möglichkeiten:

a) Alle drei oben genannten Körper stellen normale Stoffwechselprodukte dar.

b) Nur die β -Oxybuttersäure ist ein normales Produkt, die zwei anderen treten nur unter abnormen Verhältnissen auf.

c) Sämtliche Acetonkörper beweisen durch ihr Auftreten eine Abweichung des Stoffwechsels von der Norm.

Da die Quelle der unter abnormen Verhältnissen auftretenden Acetonkörper, wie zumeist angenommen wird und unten näher dargetan werden soll, die Fettsäuren sind, so ergibt sich weiter die Frage: erfolgt der Abbau der Fettsäuren normalerweise über die β -Oxybutter- und Acetessigsäure?

Zugunsten dieser Auffassung scheinen drei Umstände zu sprechen.

I. Die konstante Ausscheidung kleiner Quantitäten von Aceton durch den Harn und die Lungen. — Das regelmäßige Auftreten

kleiner Mengen Acetons unter den Ausscheidungsprodukten des Organismus läßt es als ein normales Stoffwechselprodukt erscheinen. Dabei ist zu berücksichtigen, daß das in der Norm in kleinster Menge ausgeschiedene Aceton nicht notwendig auf demselben Wege gebildet wird, wie das unter abnormen Verhältnissen so reichlich ausgeschiedene. Die geringe Menge des stetig ausgeschiedenen Acetons, und das Fehlen der β -Oxybuttersäure im normalen Harn drängen zu der Erwägung, daß entweder die Menge der Acetonvorstufen, die im Organismus abgebaut wird, sehr gering ist, oder daß das Aceton normalerweise nicht aus der nämlichen Quelle entsteht, aus der es unter abnormen Verhältnissen, bei reichlicher Ausscheidung in Gesellschaft der β -Oxybuttersäure, hervorgeht. Der Nachweis der β -Oxybuttersäure im Urin mißlingt unter normalen Verhältnissen immer, und zwar auch dann, wenn die Ausscheidung des Acetons die gewöhnlichen Werte, trotz Kohlehydratzufuhr, übertrifft. L. Schwarz*) z. B. ist der Nachweis der β -Oxybuttersäure bei normalen Individuen in keinem Fall gelungen, selbst wenn die Ausscheidung des Acetons 0,61 g pro Tag erreichte. Dies läßt mit Recht annehmen, daß die β -Oxybuttersäure kein normales Stoffwechselprodukt darstellt, und daß das in kleiner Quantität stetig ausgeschiedene Aceton einer anderen Muttersubstanz seine Entstehung verdankt und nicht aus der β -Oxybuttersäure entstanden ist. Der Ausscheidung des Acetonanteils, der ein normales Stoffwechselprodukt darstellt, kann unter dieser Voraussetzung für die vorliegende Frage keine aufklärende Bedeutung beigemessen werden.

II. Die Unmöglichkeit das Aceton aus den Ausscheidungswegen zum Verschwinden zu bringen. — Selbst bei reichlicher Kohlehydratzufuhr gelingt es nur die Menge des durch den Harn ausgeschiedenen Acetons zu vermindern; es bleibt aber immer ein mit der Messinger-Huppertschen Methode nachweisbares Quantum übrig, während die abnorme Acetonausscheidung unter gleichen Verhältnissen außerordentlich herabgesetzt wird.

III. Die Fähigkeit des normalen Organismus, die β -Oxybuttersäure und die Acetessigsäure weiter zu zersetzen. — Über das Schicksal von einverleibtem Aceton, eingeführter Acetessig- und β -Oxybuttersäure beim Menschen liegen viele Beobachtungen unter ganz verschiedenen Bedingungen vor; doch sind die meisten nicht beweiskräftig, da nicht immer alle Faktoren, die das Resultat des Versuches beeinflussen können, Berücksichtigung fanden. Maß-

*) Deutsches Archiv f. klin. Medizin. 76.

gebend sind nur jene Versuche, in welchen nach der Einverleibung der Acetonkörper, die β -Oxybuttersäure im Harn sowie das Aceton im Harn und in der Atemluft bestimmt wurden. J. Müller*) hat in einem Selbstversuch festgestellt, daß nach Einfuhr von 3,8 g Aceton in den ersten Stunden bereits 0,17 g ausgeatmet werden. Die weiteren, zahlreichen und wichtigen Versuche von Schwarz**) zeigen deutlich, daß die Verbrennung des Acetons nicht nur im diabetischen Organismus (wie schon früher allgemein angenommen wurde), sondern auch beim normalen Menschen sehr unvollkommen ist***), was mit der Beobachtung übereinstimmt, daß es niemals gelingt, das Aceton aus dem Harn zum Verschwinden zu bringen. Dagegen scheint die β -Oxybuttersäure nach den Versuchen von Schwarz†) und Waldvogel††) für den normalen vollernährten Menschen leicht oxydierbar zu sein. Für die Acetessigsäure liegt keine ganz beweiskräftige Untersuchung vor; in den Versuchen Geelmuydens†††) z. B. wurden die Atmungswerte des Acetons nicht ermittelt.

Wie schon hervorgehoben, verhält sich die normale minimale Acetonausscheidung gegen Kohlehydratzufuhr anders als die reichliche abnorme. Wenn für diese die Entstehung aus Fettsäuren sehr wahrscheinlich gemacht ist, so gilt das nicht ohne weiteres für die normale Ausscheidung. Wenn wir einer Person eine eiweiß- und kohlehydrathaltige Nahrung verabreichen, die nicht nur den täglichen Verbrauch des Organismus deckt, sondern auch einen Fett- und Eiweißansatz erreichen läßt, wie sollen wir uns in diesem Fall das Auftreten des Acetons im Harn erklären, wenn wir seine Entstehung aus den Fettsäuren annehmen? Kein Fett wird eingeführt, kein Fett der Fettdepots abgebaut, dessen ungeachtet ist das Aceton im Harn immer vorhanden. Entweder ist es nicht aus Fett entstanden oder man muß zu minder einfachen Annahmen greifen, z. B. daß die Kohlehydrate bei dem normalen Abbau wenigstens zum Teil intermediär zu Fett werden, oder daß die Fettdepots doch in geringerem Maße angegriffen werden, der Verlust aber durch aus der Nahrung neugebildetes Fett quantitativ

*) Archiv f. experim. Pathologie und Pharmakologie 40.

**) a. a. O.

***) Auch die homologen Ketone der Fettreihe zersetzt der Organismus sehr schwer.

†) Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76.

††) Die Acetonkörper. Stuttgart 1903.

†††) Skandinavisches Archiv f. Physiologie 11.

ersetzt wird und ähnliches. Eine Entscheidung ist hier nicht sicher zu treffen.

Das Fehlen der β -Oxybuttersäure im normalen Harn kann zu der Vorstellung führen, daß sie kein normales Stoffwechselprodukt ist; andererseits aber könnte die Fähigkeit des Organismus, die einverleibte β -Oxybuttersäure weiter zu oxydieren, eher das Gegenteil annehmen lassen. Gegen diese Auffassung kann man aber leicht einwenden, daß selbst sehr zersetzliche und im Blut nur in verschwindender Menge vorhandene normale Stoffwechselprodukte, z. B. Glykose, stetig im Harn auftreten.

Dem gegenüber läßt sich aber folgendes geltend machen. Bekanntlich genügt die Entziehung bestimmter Stoffe, der Kohlehydrate und anderer Stoffe, aus der Nahrung, um auch im normalen Organismus das Auftreten von großen Mengen Acetonkörper hervorzurufen, umgekehrt genügt das Hinzufügen solcher Stoffe zur Nahrung, um sie zum Verschwinden zu bringen. — Man könnte die Stoffe, die zur Bildung des Acetons und seiner Vorstufe führen, der Kürze wegen als ketogene und ketoplastische, die Stoffe, die die Bildung hemmen, als antiketoplastische oder Hemmungsstoffe der Acetonbildung bezeichnen. Solche Hemmungsstoffe, als welche derzeit vor allem die Kohlehydrate anzusehen sind, können nun nicht allein auf das schon gebildete Aceton wirken, sonst müßten doch die Vorstufen des Acetons, die Acetessig- und β -Oxybuttersäure, im Harn auftreten, was indessen nicht der Fall ist. Die Hemmungsstoffe müssen also ihre Wirkung auch auf die β -Oxybutter- und Acetessigsäure oder ihre Vorstufen entfalten. Der Vorgang dabei könnte ein verschiedener sein:

a) Zunächst könnte man denken, daß die Hemmungsstoffe direkt oder indirekt die Oxydation der β -Oxybuttersäure zu Aceton befördern. Doch entfällt diese Annahme, da wir wissen, daß der menschliche Organismus (vom tierischen sehen wir ab) die Fähigkeit besitzt, die per os einverleibte β -Oxybuttersäure weiter umzusetzen, ohne daß Aceton in gesteigerter Menge auftritt. Da das Aceton sehr schlecht vom Organismus angegriffen wird, kann in diesem Fall die weitere Umsetzung der β -Oxybuttersäure nicht über Acetessigsäure und Aceton stattfinden.

β) Die Wirkung der Hemmungsstoffe erfolgt in dem Sinne, daß die β -Oxybuttersäure durch einen intermediären Vorgang, z. B. eine Synthese, in noch unbekannte Produkte übergeführt wird. Diese Vorstellung ist jüngster Zeit besonders von Geelmuyden vertreten worden. Er nimmt an, daß normalerweise eine Synthese zwischen β -Oxybuttersäure und Kohlehydraten,

wahrscheinlich Glykuronsäure, stattfindet, durch welche der Acetonbildung vorgebeugt wird. Der Ausfall oder die Einschränkung dieser Synthese soll das Auftreten von Acetonurie erklären, wenn Kohlehydrate nicht in genügender Menge umgesetzt werden. Er stützt diese Vorstellung auf andere ähnliche Synthesen und besonders auf den Versuch von Hildebrandt über Entgiftung des Thymotinpiperidid durch Glykuronsäurepaarung. —

Dazu sei hier nur folgendes bemerkt. Die Möglichkeit einer solchen intermediären Synthese als solche kann nicht bestritten werden, aber es muß betont werden, daß sie sich nicht nur zwischen der β -Oxybuttersäure und den Kohlehydraten, sondern auch schon zwischen den Vorstufen der β -Oxybuttersäure und den Kohlehydraten vollziehen kann. Ferner: die Paarung der β -Oxybuttersäure gerade mit Glykuronsäure kann nicht aufrecht erhalten werden, denn, wie später ausführlich berichtet werden soll, besitzen viele Stoffe diese Hemmungswirkung, die, wie z. B. Laevulose, Glykonsäure, Pentosen usw., nicht so leicht wie Glykose, oder überhaupt nicht, Glykuronsäure bilden können.

γ) Der Hemmungsstoff besitzt eine besondere Wirkung in dem Sinne, daß in seiner Anwesenheit im Organismus aus den Fettsäuren keine β -Oxybuttersäure entsteht, folglich auch keine Acetessigsäure und kein Aceton.

Nun ist der Vorgang beim Abbau der hohen Fettsäuren völlig unbekannt, so daß eine nähere Betrachtung nach dieser Richtung wenig aussichtsvoll ist. Vielleicht bietet sich aber ein anderer Weg, dem Problem näher zu treten.

Die Untersuchungen des gesamten Stoffwechsels bei inanierenden oder nur mit Fleisch und Fett genährten Menschen und bei Diabetikern geben einige Anhaltspunkte. Wenn wir vom Verhalten des Körpergewichtes, des allgemeinen Umsatzes an Eiweiß-, Fett- und Mineralstoffen absehen und uns nur auf die Abweichungen des intermediären Stoffumsatzes beschränken, so ergeben sich beim Hungerstoffwechsel folgende Veränderungen:

I. Die Erniedrigung der respiratorischen Quotienten im Verhältnis zu der Art der im Körper zerfallenden Stoffe.

II. Das Ansteigen der Aceton- und Ammoniakausscheidung.

III. Die Vermehrung in der Ausscheidung des sogenannten „Neutralschwefels“, die darin begründet ist, daß während der Hungerperiode ein kleinerer Anteil des Eiweißschwefels als sonst bis zu Schwefelsäure oxydiert wird.

Solche Versuche an normalen und mit kohlehydratfreier Kost genährten Menschen liegen zahlreich vor. Die meisten berücksichtigen nur die Acetonausscheidung, den Gas- und Gesamtstickstoffwechsel, einzelne auch die Harnstoff- und Harnsäureausscheidung usw. Aus diesen Versuchen geht deutlich hervor, daß die Vermehrung der Acetonkörper- und Ammoniakausscheidung die auffallendste Stoffwechselveränderung darstellt. Um diese zwei Vorgänge zu beleuchten, will ich einige einschlägige eigene Beobachtungen mitteilen. Um etwaige Beziehungen in der Ausscheidung dieser beiden Körper deutlich hervortreten zu lassen, habe ich das Verhältnis von Ammoniak zur Acetonkörpersumme (als β -Oxybuttersäure) in die Tabellen aufgenommen.

Tabelle I.

Fall V (völlige Abstinenz vom zweiten Tage ab).

Urinmenge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Acetonkörpersumme als β -Oxybuttersäure	NH ₃ : Acetonkörpersumme	Bemerkungen
550	1025	5,24	0,027	0,048	0,56 : 1	100 g Glycerin *)
500	1025	6,24	0,333	7,49	0,04 : 1	
1250	1015	9,87	1,39	16,23	0,08 : 1	

Tabelle II.

Fall G (Fett und Fleisch, Gleichgewicht).

Urinmenge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Acetonkörpersumme als β -Oxybuttersäure	NH ₃ : Acetonkörpersumme	Bemerkungen
2290	1010	14,41	0,856	0,95	0,90 : 1	} Eiweiß u. Fett
1930	1010	10,8	1,42	1,91	0,74 : 1	
1660	1015	10,9	2,51	8,73	0,28 : 1	
2150	1011	10,71	3,40	20,0	0,17 : 1	

Tabelle III.

Fall Sau (Fett und Fleisch, Gleichgewicht).

Urinmenge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Acetonkörpersumme als β -Oxybuttersäure	NH ₃ : Acetonkörpersumme	Bemerkungen
1775	1020	13,51	0,55	1,114	0,49 : 1	} Strenge Diät
1750	1024	19,75	0,64	1,30	0,47 : 1	
2250	1021	22,16	1,47	—	—	

*) Die Einführung des Glycerins erfolgte zu hier nicht zu erörternden Zwecken.

Tabelle IV.
Fall V (Fett und Eiweiß).

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	NH ₃ : Acetonkör- persumme	Bemerkungen
1025	1020	12,74	0,920	5,53	0,16:1	} 1 Liter Bouillon und 8 Eier
1475	1020	14,78	1,774	8,18	0,21:1	
1400	1020	12,89	2,66	8,24	0,32:1	

Aus den Tabellen ersieht man:

1. daß die Vermehrung der Ammoniak- und Acetonausscheidung schon am ersten Tage zustande kommt,
2. daß keine regelmäßige Beziehung zwischen den Ammoniak- und Acetonkörperzahlen besteht.

Das Ansteigen der Ammoniak-Ausscheidung könnte seine Erklärung in einem der drei folgenden Gründe finden:

a) es entstehen aus der eingenommenen Nahrung anorganische Säuren (H_3PO_4 , H_2SO_4 usw.); eine Annahme, die in unserem Fall nicht zutrifft, da die eingenommene tägliche Kost immer dieselbe Zusammensetzung hatte, nur manchmal die Menge des eingeführten Fettes wechselte;

β) es treten während der Kohlehydratkarenz reichliche Mengen organischer Säuren auf, die sich mit Ammoniak verbinden und seine Überführung in Harnstoff verhindern, oder

γ) es ruft die Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung eine vorläufig unbekannte Veränderung des Stoffwechsels hervor.

Gegen die Annahme, daß nur die infolge der Kohlehydrat-entziehung im Organismus erfolgende Bildung von organischen Säuren (bzw. β -Oxybutter- und Acetessigsäure) an der Vermehrung der Ammoniak-Ausscheidung schuld sei, lassen sich mancherlei Einwände erheben. Bekanntlich hat der Organismus unter normalen Bedingungen immer eine gewisse Menge Alkali zur Verfügung, entsprechend einem Gehalt, den Spiro und Pemsel, sowie Fr. Kraus als „native Alkaleszenz“ bezeichnen. Dieser Vorrat ist freilich nicht sehr groß, er vermag aber bei Erwachsenen etwa 80 g β -Oxybutter-säure zu neutralisieren. Trotzdem findet in meinen Versuchen die Vermehrung der Ammoniak-Ausscheidung schon am ersten Tage (siehe Tabelle II, III, IV) statt und läßt keine regelmäßige Beziehung zu der vermehrten Acetonkörperausscheidung erkennen. Das führt zu der Vorstellung, daß nicht nur die vermehrte Bildung von organischen Säuren, sondern auch eine Veränderung des intermediären Stoffwechsels bei der vermehrten Ammoniak-Ausscheidung eine Rolle spielt. Letzteres läßt sich dem Umstande

entnehmen, daß die Verminderung der Ammoniak-Ausscheidung nicht immer der Verminderung der Acetonkörperausscheidung parallel verläuft. Hier seien zwei einschlägige Beobachtungen mitgeteilt:

Tabelle V.
Fall V (gemischte Kost).

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	NH ₃ : Acetonkör- persumme	Bemerkungen
1400	1020	12,89	2,56	8,24	0,32:1	Fleisch und Fett
1000	1022	11,42	2,22	0,46	4,82:1	Kohlehydrat- zulage
900	1024	8,98	1,48	0,18	7,94:1	
625	1025	7,98	1,18	0,055	21,4 :1	
550	1026	7,96	0,39	0,10	8,9 :1	

Tabelle VI.
Fall G.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	NH ₃ : Acetonkör- persumme	Bemerkungen
2150	1011	10,71	8,40	20	0,17:1	Kohlehydratarme Nahrung
1220	1017	7,92	1,89	2,21	0,85:1	Kohlehydrathaltige Nahrung

Aus beiden Versuchen, die wegen des Vorhandenseins einer ausgesprochenen Acetonurie sehr geeignet sind dieses Verhalten deutlich zu demonstrieren, geht hervor, daß eine engere Beziehung zwischen den zwei in Betracht kommenden Körpern nicht besteht. Während am ersten Tage der Kohlehydratzufuhr die Acetonkörperzahlen rasch stark heruntergehen, bleibt die Ammoniakausscheidung noch auf ihrer Höhe. In dem ersten Fall tritt das sehr prägnant auf: noch am zweiten, dritten, sogar am vierten Tage sind die Ammoniakwerte bedeutend.

Die Annahme einer besonderen Veränderung des Stoffwechsels findet eine weitere Stütze in der folgenden Tatsache. Bei Fleischfressern kann man bekanntlich die durch Zufuhr von Säuren hervorgerufene Vermehrung der Ammoniak-Ausscheidung verhindern, wenn gleichzeitig oder später demselben Tier Alkali verabreicht wird. Bei Menschen, bei denen infolge einer kohlehydratarmen Nahrung eine vermehrte Ammoniak-Ausscheidung stattgefunden hat, gelingt es nicht immer mit Alkalien die Ammoniak-Werte bis zur Norm herabzusetzen. Und das tritt auch bei Diabetikern hervor.

Tabelle VII.
Fall N (schwerer Diabetes).

Urin- menge	Spezif. Gewicht	NH ₃	Aceton	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
2000	1028	4,26	5,30	16,63	26,17	} S. D. + 20 g Natrium bicarbo- nicum pro Tag
1700	1029	3,12	4,66	14,13	22,54	
1755	1026	3,65	4,86	14,76	22,62	

Tabelle VIII.
Fall S (Fleisch und Fett, Gleichgewicht).

Urin- menge	Spezif. Gewicht	NH ₃	Aceton	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
4050	1019	2,64	0,235	Spuren	0,423	S. D. + 40 g Natrium bicarboni- cum

Wenn wir die Menge Alkali oder Ammoniak berechnen, die nötig ist, um die organischen Säuren abzustumpfen, erhalten wir die folgenden Werte. In dem ersten Fall wurden 71,334 g β -Oxybuttersäure und 11,03 g NH₃ ausgeschieden; im Laufe der drei Tage nahm der Patient 60 g Natrium bicarbonicum ein, d. h. eine hinreichende Menge Natron, um 90 g β -Oxybuttersäure zu neutralisieren; trotzdem wurde viel NH₃ ausgeschieden; 10 g davon (die tägliche Menge von 4 Proz. wurde abgezogen) können schon für sich 71,17 g β -Oxybuttersäure neutralisieren, somit die ganze ausgeschiedene Acetonkörpermenge. In dem zweiten Fall wurden in ganzen 0,423 β -Oxybuttersäure und 2,64 g NH₃ ausgeschieden. 40 g Natrium bicarbonicum neutralisieren 60 g β -Oxybuttersäure; es ist also ein gewisser Alkalivorrat zur Verfügung des Organismus frei geblieben. Dessen ungeachtet wurden 1,83 g NH₃ ausgeschieden, d. h. ein genügendes Quantum, um 13,02 g β -Oxybuttersäure zu neutralisieren. —

Wenn man bedenkt, daß ein Teil dieser organischen Säuren sicher durch das Natron neutralisiert worden ist, so liegt der Gedanke sehr nahe, daß die Vermehrung der Ammoniak-Ausscheidung teilweise unabhängig von der vermehrten Bildung der Acetonkörper erfolgt. —

Magnus-Levy*) hat bereits ähnliche Beobachtungen beim Diabetiker gemacht und ausdrücklich betont, daß bei Einführung großer Quantitäten von Alkali mehr organische Säuren ausge-

*) Archiv f. experim. Pathologie und Pharmakologie 42 und 45.

schieden werden und das Ammoniak nur teilweise verschwindet. „Nur ein Teil des als Karbonat zugeführten Natrons dient zum Ersatz des Ammoniaks und der größte Teil erscheint in Verbindung mit weiteren Säuren als Neutralsalz im Urin.“ Er erklärt diese Tatsache daraus, daß die Säuren im Inneren der Zellen entstehen. Wenn sich nun einerseits einwenden läßt, daß es bei Tieren gelingt, die durch Säureeinverleibung hervorgerufene vermehrte Ammoniak-Ausscheidung mittels Alkalizufuhr zum Verschwinden zu bringen, so liegt andererseits auf der Hand, daß sich eine wirklich saure Reaktion des Protoplasmas schwerlich hervorrufen läßt. Ferner: wenn einerseits festgestellt ist, daß die per os eingeführten Natronsalze fast quantitativ resorbiert werden*), so muß man doch andererseits zugeben, daß diese Salze sehr rasch ausgeschieden werden, da die Nieren eine besondere Anziehungskraft für die Salze zu besitzen scheinen. Jedenfalls bleibt die Möglichkeit bestehen, daß beim hungernden oder mit Fleisch und Fett genährten Menschen und beim Diabetiker eine Anomalie der intermediären Prozesse vorliegt**), deren Grund im ersten Fall in der Verminderung der im Blut zirkulierenden Hemmungsstoffe, im zweiten Fall in der verminderten Fähigkeit des Organismus, die Kohlehydrate weiter umzusetzen, gesucht werden muß.

Zum Schlusse dieser Betrachtungen sei eine Bilanz fast aller im Harn ausgeschiedenen stickstoffhaltigen und organischen Substanzen mitgeteilt, wie sie sich in einem Versuch am normalen Menschen mit und ohne Kohlehydratzufuhr ergab.

Tabelle IX.
Fall V.

Urin- menge	N in g	N des Phosphor- wolfram- säure- Filtrats	N des Nieder- schlags	+	NH ₃ (N)	—	N der Xan- thin- körper	N d. sog. Mono- amino- säuren	Aceton- körper- summe als β -Oxy- butter- säure	Bemerkungen
1475	14,78	12,39	2,29	11,64	1,46	0,36	0,13	0,75	8,18	} Kohlehydratfreie Nahrung
1400	12,89	10,11	2,78	9,64	2,10	0,42	0,147	0,37	8,24	
1030	11,42	8,53	2,88	8,04	1,88	1,13	0,360	0,35	0,46	} Kohlehydrat- haltige Nahrung
900	8,93	6,96	1,97	6,2	1,17	0,64	0,203	0,76	0,18	

*) Stadelmann, die Alkalien. Stuttgart.

**) Diese Anomalie könnte in einer verminderten Fähigkeit des Organismus, eine Amidierung der Oxysäuren zu vermitteln, oder in einer Verminderung von zur Verfügung stehenden Cyansäuremolekülen oder CONH₂-Gruppen gesucht werden. Die Konsequenz beider Vorgänge wäre ein Unterbleiben der Harnstoffsynthese, somit ein Freibleiben von NH₂-Gruppen, die dann als NH₃ (in Verbindung mit Säuren) ausgeschieden würden.

Prozentische Zusammensetzung (Gesamt-N = 100).

$\overline{\text{NPW}}$	NPW^+	NU^+	$\text{N(NH}_3\text{)}$	$\overline{\text{NU}}$	NP	NA
84,51	15,49	71,98	9,86	2,48	0,87	5,08
78,44	21,56	74,84	17,06	3,25	0,94	2,94
74,69	25,31	70,40	16,46	9,89	3,14	3,06
77,94	22,06	69,42	13,10	7,16	2,27	8,51

Es soll Aufgabe einer anderen Arbeit sein, die Resultate dieses Versuches ausführlicher auseinander zu setzen; vorläufig sei darauf hingewiesen, daß zwei Erscheinungen aus der Tabelle unzweideutig hervortreten, die Vermehrung der Ammoniak-Ausscheidung während der Kohlehydratkarenz, und die hohen Werte der Harnsäure am ersten Tage der Kohlehydratzufuhr.

Die Bedeutung der Zunahme in der Ammoniak-Ausscheidung wurde eben besprochen.

Die Vermehrung der Harnsäureausscheidung deutet, falls es sich um eine konstante Erscheinung handelt, auf eine Veränderung des Stoffwechsels hin, etwa von der Art, daß die dauernde Einschränkung der Hemmungstoffe in der Nahrung eine Schädigung der zelligen Elemente mit einem erhöhten Zerfall von kernhaltigen Geweben hervorgerufen und so eine Vermehrung in der Harnsäure- und Purinkörperausscheidung veranlaßt hat. Die Beobachtung erinnert daran, daß bei der sogenannten Bothryocephalusanämie und bei der perniziösen Anämie eine ähnliche „Mauserung“ des Blutes und der Gewebe vorkommt: in den ersten Tagen nach der Wurmartreibung, wo die Blutregeneration stattfindet, kann man sehr oft bemerken, daß neben Stickstoffretention im Gegensatz zu den sinkenden Stickstoff-Zahlen, die Purinkörperzahlen in die Höhe gehen und dann wieder abnehmen. Es bleibt aber immer fraglich, ob diese Mauserung der Gewebe erst am Tage der Kohlehydratzufuhr und nicht früher aufgetreten ist. Die Annahme einer Überschwemmung des Blutes mit stickstoffhaltigen Körpern und einer nachträglichen raschen Ausscheidung ist nicht aufrecht zu erhalten, weil in unserem Fall die Stickstoffzahlen eine solche Möglichkeit nicht zulassen; anstatt eines Stickstoffverlustes zeigen sie eine Stickstoffretention.

Soll der Vorgang nicht so zustande kommen, so bleibt nichts anderes übrig, als eine vorläufig nicht definierbare Veränderung des Stoffwechsels anzunehmen. In diesem Fall hätte man bei den nur mit Fleisch und Fett genährten Menschen bisher drei verschiedene Abweichungen vom gewöhnlichen Stoffwechsel anzu-

nehmen und hätte die eingangs der Arbeit gestellten Fragen folgendermaßen zu beantworten:

Die Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung oder die verminderte Fähigkeit des Organismus, die Kohlehydrate weiter umzusetzen, ruft eine Veränderung des intermediären Stoffwechsels hervor, die in der gestörten Zersetzung der Fettsäuren, in der Vermehrung der NH_3 -Ausscheidung, möglicherweise in dem gestörten Umsatz der Purinkörper ihren Ausdruck findet.

Beim Diabetiker kommen noch andere Stoffwechselanomalien hinzu. So z. B. hat Moraczewski*) beobachtet, daß die Oxalsäureausscheidung nach Fleischzufuhr eine Zunahme erfährt, welche durch Fettzusatz noch deutlicher wird, während die Kohlehydrate eine Abnahme bewirken.

Die Frage, ob die die Acetonbildung hemmenden Substanzen ihre Wirkung auf die β -Oxybuttersäure oder auf eine von deren Vorstufen entfalten, muß offen bleiben, obwohl die oben genannten Stoffwechselanomalien mehr für die zweite Möglichkeit zu sprechen scheinen.

II. Versuche über die zur Hemmung der Acetonbildung benötigte Quantität von Kohlehydraten.

Aus dem bisher Ausgeführten geht hervor, daß die Abwesenheit von Kohlehydraten in Nahrung und Blut eine Veränderung des intermediären Stoffwechsels, d. h. der in einem beträchtlichen Teil der Körperzellen ablaufenden chemischen Vorgänge, veranlaßt, die zu einer vermehrten Ausscheidung von Aceton und seiner Vorstufen führt. Diese Vermehrung tritt gewöhnlich schon am ersten Tage ein, und nimmt, wenn der Ausfall der Kohlehydrate anhält, bis zu einem gewissen Grad zu. In den Untersuchungen von F. Müller**) z. B. stieg bei dem Hungerkünstler C. die Acetonausscheidung rasch an und erreichte schon am 4. Tage das Maximum von 0,78 g Aceton und blieb dabei stehen; bei B. erfolgte die Zunahme langsam und erreichte am 5. Tage das Maximum (0,57 g). Hirschfeld***) fand bei zahlreichen Versuchen an nur mit Fleisch und Fett genährten Menschen, daß nicht nur die Zunahme der Acetonausscheidung verschieden war, sondern auch, daß das Maximum (241 bis 703 mg Aceton) an verschiedenen Tagen (vom 5. bis 8.) erreicht wurde. In einem Fall von fast vollständigem Hunger wurde die größte Menge Aceton (505 mg) am 4. Tage ausgeschieden.

*) Zeitschrift f. klin. Medizin 51, 5—6.

**) Virchows Archiv 131, Suppl.-Heft.

***) Zeitschrift f. klin. Medizin 28,

Ich unterlasse es, eigene ähnliche Versuche mitzuteilen. Im allgemeinen läßt sich in der ersten Woche ein deutliches Ansteigen erkennen, ohne jedoch einen höheren Grad zu erreichen, dann tritt Stillstand mit täglichen geringen Schwankungen ein. In einzelnen Fällen ist die Menge der Acetonkörper, die schon am ersten Tage ausgeschieden wird, recht beträchtlich. Das zeigen z. B. die folgenden Tabellen:

Tabelle X.
Fall G (Gleichgewicht).

Urin- menge	Spezif. Gewicht	Aceton	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
2290	1010	0,062	} 0,84	0,95	200 g Fleisch, 200 g Fett
1930	1010	0,66		1,91	dasselbe
1660	1015	2,55	3,56	8,73	250 g Fleisch, 300 g Fett
2150	1011	3,11	14,70	20,0	250 g Fleisch, 250 g Fett

Tabelle XI.
Fall V (völlige Abstinenz) vom zweiten Tage ab.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	Aceton	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
550	1025	0,027	0	0,048	} Abstinenz
500	1025	0,721	6,20	7,49	
1250	1015	2,99	10,85	16,23	

Im ersten Fall erreichte die Menge der durch den Harn ausgeschiedenen Acetonkörper das erhebliche Quantum von 31,59 g β -Oxybuttersäure (d. h. im Mittel 7,89 pro Tag), bei dem zweiten Fall = 23,56 g (7,85 pro Tag). Fügt man die mit der Atemluft ausgeschiedene Acetonmenge hinzu, so erhält man Werte, wie sie meines Wissens bisher nie so hoch gefunden worden sind. Es muß hervorgehoben werden, daß der erste Fall (G) hinreichende Nahrung aufnahm, während der zweite (V) sich in völliger Inanition befand. Wesentlich ist an diesen Versuchsergebnissen, daß sich nur kleine quantitative Unterschiede zwischen den Werten bei vollständigem Hunger und jenen bei einer einseitigen aber immer noch hinreichenden Nahrung finden, und daß es in dieser Richtung für die Acetonkörperbildung gleich ist, ob die Fettsäuren der eingenommenen Nahrung oder die der Fettdepots abgebaut werden.

Um den Einfluß der Kohlehydratzufuhr nachzuweisen, habe ich die zwei folgenden Versuche angestellt:

Tabelle XII.

Fall G.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	Aceton	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
2150	1011	8,11	14,70	20	Fleisch und Fett
1220	1017	0,065	2,10	2,21	Kohlehydratzulage

Tabelle XIII.

Fall V.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	Aceton	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
1400	1020	1,89	4,84	8,24	Eier und Bouillon
1000	1022	0,248	0,023	0,46	} Kohlehydratzulage
900	1024	0,090	0,02	0,18	
625	1025	0,012	0,014	0,055	
550	1026	0,010	0	0,018	Gewöhnliche Diät

Wie man sieht, sind schon am ersten Tage der Kohlehydratzufuhr die Zahlen der Acetonkörpersumme bedeutend gesunken, und zwar von 20 g β -Oxybuttersäure auf 2,21 g beim ersten Fall, von 8,24 g auf 0,46 g beim zweiten Fall. Diese Werte aber sind hoch genug im Vergleich mit den normalen Zahlen, die nur am 3. bis 4. Tage erreicht worden sind.

Für die Intensität der Hemmungswirkung kommt also die Menge der zugeführten Kohlehydrate deutlich in Betracht, ganz besonders auch je nach dem, ob es sich um eine Verhinderung der Acetonbildung oder um Unterdrückung einer bereits bestehenden Acetonurie handelt.

Bei einem Individuum, das am ersten Tag des Versuchs nur Fleisch, am zweiten und dritten Fleisch und Fett, am vierten gemischte Kost (mit Kohlehydratüberschuß) einführte, wurden nachstehende Werte erhalten:

Tabelle XIV.

Fall S.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	Aceton im Harn	Aceton in der Atmenluft	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
1000	1015	14,78	0,027	—	0	—	Gewöhl. Diät
1060	1025	18,20	0,139	0,012	0,12	0,393	500 g Fleisch
1100	1023	22,54	0,468	0,457	0,127	1,792	dasselbe
1165	1022	20,24	0,67	0,487	1,157	3,24	{ 500 g Fleisch, 300 g Fett

Die Acetonausscheidung erreicht eine Höhe, die als um so beträchtlicher anzusehen ist, als dieselbe Person in einem anderen Versuch bei Zufuhr von nur 80 g Kohlehydraten während dreier Tage im Mittel nur 0,090 (als β -Oxybuttersäure) pro Tag ausschied.

Tabelle XV.
Fall S.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	Aceton im Harn	Aceton in der Atmenluft	β -Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	Bemerkungen
580	1023	7,63	0,027	0,030	0	0,10	} 110 g Reis pro Tag
620	1023	8,96	0,026	0,027	0	0,09	
58	1025	8,78	0,026	0,021	0	0,08	

Die Einführung einer geringen Menge Kohlehydrat, ohne vorhergehende Nahrungsentziehung, verhindert das Auftreten der Acetonurie; die benötigte Kohlehydratmenge erscheint in dem eben mitgeteilten Fall um so kleiner, als eine bedeutende Fettzersetzung stattgefunden haben muß, wie auch aus den Stickstoffzahlen ersichtlich ist. (60,98 g N in der ersten und 25,37 g N in der zweiten dreitägigen Periode.)

Aus dem Gesagten geht folgendes hervor: während eine kleine Menge Kohlehydrate genügt, um das Auftreten der Acetonurie zu verhindern, sind größere Quantitäten davon nötig, um eine bereits bestehende Acetonurie zum Verschwinden zu bringen. Im letzteren Fall werden die normalen Acetonzahlen erst am 2., 3., in anderen Fällen sogar erst am 4. Tage erreicht. Diese Verschiedenheit kann etwa folgende Erklärung finden. Steht den Zellen das für die intermediären Vorgänge nötige Material (in diesem Fall die Kohlehydrate) ausreichend zur Verfügung, so erfolgen die Zersetzungen normal; findet eine Einschränkung dieses für die chemische Arbeit der Zellen unentbehrlichen Materials statt, so werden sie in ihrer Tätigkeit gestört und geschädigt. Stellt man den Zellen wieder die Kohlehydrate zur Verfügung, bleibt die Schädigung zunächst noch bestehen und nur nach ihrer völligen Beseitigung geht die Acetonurie auf die ursprüngliche Größe zurück.

Von Interesse in dieser Beziehung ist ein Versuch, der meines Erachtens nachweist, daß die Vermehrung der Acetonausscheidung bei krankhaftem Zustande auftreten kann, nicht nur wenn die Hemmungsstoffe im Blute vorhanden sind, sondern auch wenn sie durch neue Zufuhr vermehrt werden.

Tabelle XVI.

Fall M.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	NH ₃	Aceton	Bemerkungen
1275	1019	14,91	0,74	0,021	} Immer dieselbe Diät und 200 g Glykose pro Tag.
1000	1025	18,9	1,81	0,037	
1200	1027	24,25	1,32	0,024	
1150	1020	14,84	0,54	0,012	

Der Versuch wurde an einem Pneumoniker angestellt, der zu anderen Zwecken große Mengen Glykose einführte.

Obwohl die Schwankungen in der Acetonausscheidung nicht sehr beträchtlich sind, so steht man doch unter dem Eindruck, daß die Stoffwechselvorgänge durch die Krankheit (in unserem Fall durch ein Toxin) in einer Art geschädigt waren, daß auch das Vorhandensein großer Quantitäten von Kohlehydrat die Schädigung nicht zu beheben vermochte.

Auch das Gegenteil läßt sich auf experimentellem Wege nachweisen. Bei Diabetikern genügt sehr oft die Regelung der Diät, nicht nur um die früheren hohen Werte in der Acetonkörperausscheidung stark herabzusetzen, sondern auch um die Wirkung von Faktoren, die unter anderen Bedingungen sicher ihren Einfluß ausgeübt hätten, zu verhindern. Bekanntlich reagiert der Diabetiker auf eine Vermehrung der Fettzufuhr mit einer Erhöhung der Acetonkörperausscheidung; wenn nun aber derselbe Kranke sich in der Periode der progressiven Besserung seiner zellulären Tätigkeit findet, so vermißt man den Einfluß der Fettbeigabe.

Tabelle XVII.

Fall G (schwerer Diabetes).

Urin- menge	Zucker in g	N	NH ₃	Aceton	β-Oxy- butter- säure	Acetonkör- persumme als β-Oxy- buttersäure	Bemerkungen
3850	157,8	22,64	1,37	6,25	10,67	21,92	} S. D. u. 30 g Rahm
3575	125,0	23,22	0,87	3,54	9,91	16,28	
3600	115,2	21,97	0,67	2,97	3,74	9,08	
3950	120	23,89	0,68	2,48	4,10	8,56	
3850	119,3	16,17	0,72	0,83	1,60	3,09	S. D. u. 100 g Sesamöl
3000	162	14,78	0,61	0,62	1,24	2,35	„ u. 150 g „
4100	—	16,99	0,70	0,95	1,70	3,40	„ u. 150 g „
4000	192	18,14	0,75	0,58	1,38	2,42	„ u. 150 g Butter
3650	—	17,37	0,68	0,44	1,26	2,05	„ u. 150 g Butter
3875	—	17,14	0,92	0,57	0,89	1,92	„ } 200 g Rinder-
3525	123,3	17,34	0,72	0,52	0,81	1,82	„ } fett
3100	—	15,62	0,79	0,70	0,35	1,65	„ } 200 g Schwei-
3400	105,4	15,8	0,75	0,46	0,39	1,21	„ } nefett

In diesem Fall zeigen die Acetonkörperzahlen eine progressive Neigung abzunehmen, auch die Verabreichung verschiedener Fettarten hat keinen Einfluß ausgeübt. Wenn dagegen der für diesen Patienten normale Wert erreicht wurde, so zeigte die Fettzufuhr gleich ihre Wirkung.

Tabelle XVIII.
Fall G.

Urinmenge	Zucker in g	N	NH ₃	Aceton	β -Oxybutter-säure	Acetonkörpersumme als β -Oxybuttersäure	Bemerkungen
3400	105,4	15,8	0,75	0,460	0,393	1,21	} 200 g Butter
3250	120	16,01	0,75	0,451	0,563	1,47	
3425	109,6	16,73	—	0,380	0,593	1,28	
2900	—	15,45	0,84	0,280	0,325	0,839	

Es liegen noch andere Beobachtungen vor, die deutlich zeigen, welche Bedeutung für die Acetonkörperbildung die jeweilige Leistungsfähigkeit der beteiligten Zellen bzw. Organe hat.

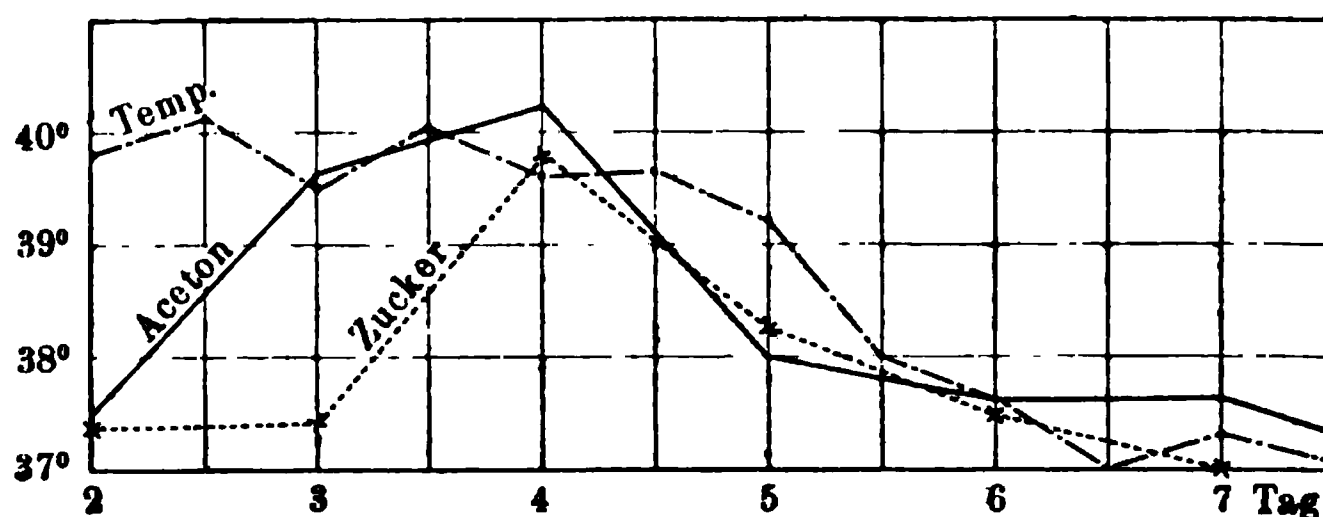
In einem Fall von krupöser Pneumonie des rechten unteren Lungenlappens wurde am dritten Tage der Krankheit das Vorhandensein einer beträchtlichen Menge Aceton festgestellt; an demselben Tage wurden 100 g, vom 5. bis zum 11. Tage 200 g Glykose täglich einverleibt. Die nachstehende Tabelle ergibt das Verhalten der Acetonausscheidung.

Tabelle XIX.
Fall H.

Datum	Urinmenge	Spezif. Gewicht	Zucker*) in g	Aceton	Bemerkungen
20. II. 04	2400	1010	7,2	0,023	} Dieselbe Diät u. 100 g Glykose pro Tag
21. " "	2900	1012	8,7	0,129	
22. " "	3300	1012	56,1	0,158	
23. " "	2400	1015	24,0	0,063	} Dieselbe Diät u. 200 g Glykose pro Tag
24. " "	2650	1015	10,6	0,032	
25. " "	3300	1011	0	0,032	
26. " "	2300	1014	0	Spuren	

*) Der Zucker wurde polarimetrisch bestimmt. Der Patient bekam Kamfereinspritzungen; deshalb sind vermutlich die Zuckerzahlen wegen des Vorhandenseins von gepaarter Glykuronsäure im Harn etwas zu niedrig. Doch ist ersichtlich, daß der größte Teil des eingenommenen Zuckers zugunsten des Organismus zersetzt wurde; von 1200 g wurden nur 106,6 g ausgeschieden.

Das Verhalten der Aceton- und Zuckerausscheidung und des Fiebers ergibt folgende Kurve:



Es besteht eine deutliche Beziehung zwischen der Acetonausscheidung und dem Fieberverlauf und ein Parallelismus zwischen Aceton- und Zuckerszahlen. Trotz der reichlichen Zufuhr von Kohlehydraten gehen die Acetonwerte in die Höhe, und sinken, sobald die Krankheit einen günstigen Verlauf genommen hat, wieder ab. Es kann da kaum eine andere Erklärung in Betracht kommen als folgende: die toxische Schädigung der zellulären Tätigkeit hat die Ausführung der normalen intermediären Vorgänge verhindert. Die durch das Krankheitsgift geschädigten Zellen vermochten die zum endgültigen Abbau der Acetonvorstufen nötige Arbeit trotz des Vorhandenseins der Kohlehydrate nicht in normalem Umfang zu leisten.

Ein Versuch mit ähnlichem Ergebnisse findet sich in der Arbeit von L. Schwarz*).

Es handelt sich um einen Fall von Phosphorvergiftung. Die Vergiftung verlief symptomlos und schon am 8. Tage verließ der Patient das Krankenhaus. Die tägliche Acetonausscheidung war die folgende:

2. Tag.	0,69 g	Aceton	(im Harn und in der Atemluft)
3. "	1,31 g	"	" " " " " "
4. "	0,86 g	"	" " " " " "
5. "	0,30 g	"	" " " " " "

Die Diät bestand aus klaren Suppen, am zweiten Tage wurden 3 Semmeln beigelegt.

Man sieht auch in diesem Fall hohe Acetonausscheidung trotz der Kohlehydratzulage auftreten und, ohne daß eine Koständerung eingetreten wäre, wieder abklingen**).

Es ist oben hervorgehoben worden, daß das normaler Weise täglich ausgeschiedene Aceton nicht notwendig aus der Zersetzung

*) Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76.

**) Auch in der Arbeit Walkos (Zeitschr. f. Heilk. 22) sind Fälle von Phosphorvergiftung mitgeteilt, in denen selbst die Zufuhr von 100 g Traubenzucker die Acetonreaktion aus dem Harn nicht zum Verschwinden brachte. Leider aber fehlen in diesen Versuchen die Acetonwerte.

des Fettes allein, sondern auch anderer Stoffe hervorgeht. Deshalb könnte man einwenden, daß die Vermehrung in der Acetonausscheidung in diesen Fällen in einem vermehrten Umsatz der Eiweißkörper ihre Erklärung finden kann. Leider ist man nicht imstande, diese Frage auf Grund der vorliegenden Experimente zu erledigen, weil die Bestimmung des Gesamtstickstoffs fehlt. Man kann aber diesem Einwande aus anderen Gründen viel von seiner Bedeutung entziehen:

1. die Acetonurie kann bereits in den ersten Stunden nach der Vergiftung vorkommen. Walko hat z. B. bei akuten Alkohol- und Petroleumvergiftungen schon nach vier Stunden reichliches Auftreten von Aceton im Harn nachgewiesen,

2. die große Menge des in Versuch XIX gefundenen Acetons würde eine sehr bedeutende Zersetzung des Eiweißes voraussetzen,

3. die Verminderung der β -Oxybuttersäureausscheidung in dem Fall von Diabetes (Versuch XVII) weist darauf hin, daß keine einfache Beziehung zwischen der Menge der Acetonkörper und dem Stickstoff-Umsatz existiert,

4. bei dem Pneumoniker (Versuch XVI) findet sich neben der Abnahme des Acetons eine Erhöhung der Stickstoff-Zahlen.

Wir können und wollen übrigens nicht leugnen, daß eine Vermehrung in der Acetonausscheidung manchmal auch durch eine gesteigerte und pathologische Eiweißzersetzung hervorgerufen werden kann, doch scheint uns das für die vorliegenden Fälle unwahrscheinlich.

Man kann also sagen, daß der Pneumoniker wie der mit Phosphor Vergiftete sich wie schwere Diabetiker verhalten haben, bei welchen bekanntlich die Zulage der Kohlehydrate die Acetonausscheidung vermehrt.

Außerdem gibt es Fälle von nicht diabetischer Acetonurie, die der Wirkung der Kohlehydrate entgehen, man darf also eine besondere Form von Acetonurie annehmen, eine Form, die ihr Seitenstück in der Glykosurie der hungernden Hunde (Hofmeister) und in der sogenannten „Glykosurie der Landstreicher“ (Hoppe-Seyler) findet. Und wie diese Glykosurien bei genügender und passender Einführung von Nahrungsmitteln allmählich, aber immer vollkommen verschwinden, so verschwindet auch die Acetonurie, wenn die schädliche Wirkung z. B. von toxischen Substanzen nachläßt und die Zellen ihre normale Tätigkeit wiedererreichen.

Sollte sich die oben mitgeteilte Beobachtung über die Vermehrung der Harnsäureausscheidung nach Kohlehydratentziehung als eine regelmäßige Erscheinung erweisen, so wäre damit in

anderer Richtung der Beweis für eine der Acetonurie parallel gehende Zellenschädigung erbracht.

Man muß sonach der chemischen Leistungsfähigkeit des Organismus für die Hemmung der Acetonbildung eine besondere Bedeutung zuschreiben.

Die Abweichung des intermediären Stoffwechsels, Acetonkörper zur Ausscheidung zu bringen, ist aber mit der Fähigkeit des Organismus, Kohlehydrate zu zersetzen, sicher nicht identisch, wie sich aus den Verhältnissen beim Diabetiker erkennen läßt. Bei dieser Krankheit ist ein Parallelismus zwischen beiden Vorgängen nicht vorhanden. Es finden sich in der Literatur Fälle angeführt, in welchen ohne Zuckerverlust durch den Harn die Acetonkörperzahlen einen hohen Wert erreichten. (Die entgegengesetzte Erscheinung ist, wie zu erwarten, kaum beobachtet worden.) v. Noorden führt als Beispiel zwei Diabetiker an, die gleich strenge Diät beobachteten und beide bei dieser Kost zuckerfreien Harn entleerten: der eine schied täglich 2 bis 3 g, der andere nur 3 bis 4 dg Aceton im Harn aus. Auch Naunyn teilt einen Fall „mit paradox guter Toleranz für Kohlehydrat“ mit, bei welchem β -Oxybuttersäure im Harn nachgewiesen wurde. Jeder Kliniker weiß, daß es Fälle von Diabetes gibt, bei welchen trotz überreichlicher Einführung von Natrium bicarbonicum der Urin stark sauer bleibt, und kein Zucker ausgeschieden wird. Man darf also behaupten, daß der Organismus bis zu einem gewissen Grad seine Fähigkeit, die Kohlehydrate weiter zu zersetzen, erhalten haben kann, während er die Fähigkeit, die Acetonkörperbildung zu hemmen, fast verloren hat.

Man sieht, daß auch die Bedeutung individueller Verhältnisse, die von fast allen Beobachtern betont wird, in dem Rahmen dieser Auffassung leicht ihre Deutung findet.

Da nun die chemischen Leistungen der Zellen des Organismus bzw. seiner Organe sehr ungleich sind, so kann je nach ihrer Beteiligung am Stoffwechsel die Hemmung der Acetonbildung sehr verschieden sein. So braucht der Muskel für seine Arbeit Kohlehydrate: wenn die Muskeln erregt werden, und der Organismus hungert oder mit Fleisch und Fett genährt wird, so findet ein Übergang des Fettes von den Fettdepots zu den Muskeln statt. Obwohl viel Fett zersetzt wird, kommt es nicht zu einer Vermehrung der Ausscheidung von Acetonkörpern. Man könnte sonach vermuten, daß das Fett im Muskel in Kohlehydrat übergeht. Jedenfalls kann je nach den Organen, in welchen das Fett abgebaut wird, ein Unterschied in der Menge des ausgeschiedenen Acetons wahrnehmbar werden.

Daß auch der Eiweißzerfall, namentlich die Desamidierung der Abbauprodukte des Eiweißes den Vorgang beeinflussen dürfte, ist von vornherein wahrscheinlich. Die experimentellen Tatsachen lehren, daß vermehrter Beilage von Eiweiß eine Verminderung in der Acetonkörperausscheidung folgt, bzw. bei reichlicher Eiweißnahrung die Ausscheidung geringer ist als bei ungenügender.

Die wechselnde Größe des gesamten Stoffwechsels, die Menge und Beschaffenheit der vorher eingeführten Nahrung, der Ernährungszustand, möglicherweise auch eine angeborene oder erworbene Verschiedenheit des Fermentbestandes geben uns Anhaltspunkte genug, um die individuellen Verschiedenheiten verständlich zu machen.

III. Die Quelle der Acetonkörper.

Welche ist die organische Substanz, durch deren Abbau die Acetonkörper entstehen?

Aus oben ausgeführten Gründen muß bei der Beantwortung dieser Frage das stetig in kleiner Menge ausgeschiedene „normale“ Aceton außer Betracht bleiben. Betreffs der Herkunft des beim Hunger, bei Intoxikationen, bei Diabetes usw. reichlich auftretenden Acetons und seiner Vorstufen liegen bereits Ergebnisse vor, die ich nachstehend zusammenfassend anführen und, soweit mir eigene Erfahrungen zu Gebote stehen, ergänzen will.

A. Bildung aus Eiweiß. Gegen eine solche sprechen folgende Tatsache und Erwägungen:

1. Es gibt keinen Parallelismus zwischen Stickstoff- und Acetonkörperausscheidung. Beim Hunger ist sogar das entgegengesetzte Vorkommen wahrnehmbar: mit der Verminderung des Eiweißzerfalls an den ersten Tagen vermehrt sich die Menge der ausgeschiedenen Acetonkörper. Ein selbst beobachtetes schlagendes Beispiel*) dafür ist das folgende:

Tabelle XX.

Fall W.

Urinmenge	N	NH ₃	Aceton	β -Oxybutter-säure	Acetonkörper-summe als β -Oxybutter-säure
325	4,51	0,49	3,05	1,45	6,94
380	3,6	0,56	0,68	0,57	1,22
420	10,28	0,70	0,32	—	—
425	9,91	—	0,05	0,59	0,68

*) Diesen Versuch hat mir Herr Dr. L. Mohr, dem ich hiermit meinen besten Dank ausspreche, zur Verfügung gestellt.

2. Es ist bekannt, daß man bei Diabetikern nicht nur Stickstoff-Gleichgewicht sondern auch Stickstoff-Ansatz erzielen kann, ohne gleichzeitig eine Verminderung in der Acetonkörperausscheidung wahrzunehmen [Weintraud*]).

3. Magnus-Levy**) hat in einem Fall eine Eiweißzersetzung von 262 g an drei Tagen beobachtet. Aus dieser Eiweißmenge konnte allenfalls die gleiche Menge von β -Oxybuttersäure entstehen; es wurden jedoch 342 g ausgeschieden.

4. Der Einwand, daß eine Proportionalität zwischen Stickstoff-Zersetzung und Acetonausscheidung aus dem Grunde nicht wahrnehmbar sei, weil der Abbau der Eiweißmoleküle nicht bis zu den Endprodukten geht, sondern zur Bildung anderer kohlenstoff- und stickstoffhaltiger Komplexe dient, erweist sich wegen des Verhaltens der Schwefel- und Phosphor-Ausscheidung als nicht haltbar. Luciani und Pellizari haben bei einem Hungerkünstler gefunden, daß der Quotient N/S 17,7 anstatt 13,4 war; doch haben diese Beobachter nicht den sogenannten „neutralen Schwefel“ ermittelt. Nach den Bestimmungen von F. Müller, Senator usw. war der Quotient N/S bei C. im Mittel 14,7, bei B. 15,1, d. h. innerhalb der Grenzen, welche der Zersetzung des Eiweißes im Körper entsprechen. In dem Selbstversuche Schuman-Leclercqs***) fallen die höchsten Werte der Schwefelsäure mit den höchsten Stickstoffwerten zusammen, ebenso trifft das für die Phosphorsäure zu; nirgends wurde ein Parallelismus zwischen Stickstoff-, Schwefel-, Phosphor- und Acetonkörperausscheidung gefunden. Da aber in diesen Fällen die Menge des ausgeschiedenen Acetons nicht sehr erheblich war, und da die Bestimmung der β -Oxybuttersäure vernachlässigt wurde, habe ich die gesamte Schwefelsäure in einem Fall von ausgesprochener, durch Fleisch- und Fettnahrung hervorgerufener Acetonurie bestimmt.

Tabelle XXI.

Fall V.

Urin- menge	Spezif. Gewicht	N	Gesamt- H ₂ SO ₄	Acetonkör- persumme als β -Oxy- buttersäure	N: H ₂ SO ₄	H ₂ SO ₄ : Acetonkör- persumme
750	1018	11,84	2,07	1,8	5,7:1	1,15:1
1025	1020	12,74	1,88	5,53	6,7:1	0,32:1
1400	1020	12,89	2,76	8,24	4,6:1	0,33:1
1030	—	11,42	2,85	0,46	4,0:1	6,19:1
900	1023	8,93	2,30	0,18	3,8:1	12,7 :1
625	1025	7,98	1,60	0,055	4,3:1	29,0 :1

*) Archiv f. experim. Pathologie und Pharmakologie 34.

**) Das. 42 und 45.

***) Wiener klin. Wochenschrift 1901.

Obwohl auch in diesem Fall die Bestimmung des sogenannten „neutralen Schwefels“ nicht ausgeführt wurde, so geht doch aus dem Versuch hervor, daß absolut keine Beziehung zwischen Schwefel- und Acetonkörperumsatz bestehen kann.

5. Rosenfeld*), Hirschfeld**) und andere stellten fest, daß reiche Eiweißzufuhr Herabsetzung der Acetonurie bewirkt.

6. Endlich ist es schwer verständlich, warum bereits sehr geringe Mengen von Kohlehydraten, die den Eiweißzerfall nur mäßig einschränken, die Acetonurie in ausgesprochener Weise zum Verschwinden bringen.

Man kann sonach als bewiesen betrachten: die großen Mengen Acetonkörper, um die es sich hier handelt, können nicht aus dem Eiweiß entstehen.

Die Gewinnung von Aceton aus verschiedenen Eiweißkörpern durch starke Oxydationsmittel außerhalb des Organismus hat demgegenüber keine Bedeutung, weil die Menge des in dieser Weise erhaltenen Acetons sehr gering ist, weil nur Aceton aber kein anderer „Acetonkörper“ erhalten wird, und weil ein ähnlicher Vorgang im menschlichen Organismus nicht wohl angenommen werden kann.

B. Bildung aus Kohlehydraten. Kann man zugeben, daß die Acetonkörper durch Kohlehydratzersetzung entstehen können? Pflüger hat in neuester Zeit eine solche Möglichkeit vertreten, ohne aber die Entstehung aus Fett zurückzuweisen. Er stützt sich auf Harleys Versuche (dem es gelang, durch Vergiftung mit großen Mengen Zucker Ausscheidung von Aceton und Acetessigsäure hervorzurufen) und auf die Tatsache, daß man mit Leichtigkeit aus Kohlehydraten Lävulinsäure darstellen kann. Was letzteren Punkt betrifft, ist für uns von Belang, daß Weintraud lävulinsauren Kalk (5—7 g) an ein normales Individuum und einen Diabetiker verfüttert hat, ohne daß irgend ein Einfluß auf die Acetonausscheidung zu bemerken gewesen wäre. Ferner müßte, wenn auch angenommen werden darf, daß Aceton aus Lävulinsäure entstehen kann, für unsere Betrachtung doch zunächst der Nachweis erbracht sein, daß Kohlehydrate im Organismus in Lävulinsäure übergehen. Daß es nicht gelungen ist Lävulinsäure im Blut und in den Geweben nachzuweisen, hat allerdings keine genügende Beweiskraft in dieser Richtung, da wir bisher überhaupt nur sehr wenige intermediäre Produkte des Stoffwechsels kennen. Wenn man jedoch bedenkt, daß die Kohlehydrate einen spezifisch hemmenden Einfluß auf die

*) Centralblatt f. innere Medizin 1895.

**) Zeitschrift f. klin. Medizin 28.

Bildung der Acetonkörper ausüben, so hat der Gedanke, daß sie deren Quelle darstellen, wenig ansprechendes. Es ist zwar zuzugeben, daß ein und derselbe Stoff im Organismus zweierlei Wirkung ausüben kann; das paßt aber für unseren Fall deshalb nicht, weil gar keine Beobachtung von Vermehrung der Acetonkörperausscheidung durch Kohlehydratumsatz vorliegt.

C. Da also die Acetonkörper nicht dem Eiweiß und nicht den Kohlehydraten ihre Entstehung verdanken, so bleibt nur übrig anzunehmen, daß der Abbau des Fettes allein oder synthetische Vorgänge zwischen Fett- und Eiweißabkömmlingen die Quelle der Acetonkörper darstellen.

Für die Abstammung aus Fett sprechen folgende Umstände:

1. Die Tatsache, daß beim Hunger, wo Acetonvermehrung eintritt, der größte Teil der Ausgaben durch Zersetzung von Fett und nur ein kleiner Teil durch Zersetzung von Eiweiß gedeckt wird. Analog gestaltet sich auch der Stoffwechsel falls der Körper nur mit Fett allein oder mit Fett und wenig Eiweiß genährt wird. In beiden Fällen wird Fett (gleichgültig ob eingenommen oder im Körper abgespalten) zersetzt.

2. Die experimentellen Ergebnisse, die eine enge Beziehung zwischen Fettverbrauch und Acetonkörperausscheidung zeigen, in dem Sinn, daß je mehr Fett zersetzt wird, desto mehr Acetonkörper im Harn erscheinen. Wenn der Organismus reichliche Mengen von Eiweiß einführt, so wird (*ceteris paribus*) die Fettzersetzung verkleinert und folglich die Acetonkörperausscheidung vermindert. Die Zulage von Fett bei kohlehydratfreier Kost steigert dagegen die Acetonkörperausscheidung.

3. Der bekannte Zusammenhang der Acetonkörperbildung mit der Fettzufuhr in pathologischen Fällen. In einer weiteren Mitteilung soll eine Reihe von bei Diabetikern angestellten Versuchen mitgeteilt werden, die neuerdings bestätigen, daß der Diabetiker, wenn ihm Fett verabreicht wird, mit einer Vermehrung der Acetonkörperausscheidung antwortet.

4. Die Ergebnisse der bei Diabetikern gemachten Beobachtungen über den respiratorischen Quotienten und den Fettgehalt des Blutes. Viele Forscher haben schon festgestellt, daß beim Diabetes eine Senkung des respiratorischen Quotienten nachweisbar ist. In vielen Fällen von Diabetes, nach Schwarz in allen, bei welchen Acetessig- und β -Oxybuttersäure ausgeschieden wird, nimmt das Blutserum auch bei fettfreier Kost und außerhalb des Comas eine lipaemische Beschaffenheit an. In den Versuchen

Schwarzs trat die Lipaemie nach Genuß von 200 g Butter auf. Jedenfalls ist der Fettgehalt des Diabetikerblutes auch außerhalb der Fettverdauung größer als bei Nichtdiabetikern.

Nach dem Gesagten liegen schwerwiegende Gründe für die Annahme vor, daß das Aceton der Acetonurie aus Fett hervorgeht.

Betreffs der normalen Acetonausscheidung kann aber, wie oben auseinandergesetzt, keine Entscheidung getroffen werden. Es besteht die Möglichkeit, daß es aus Eiweiß, und zwar aus den Aminosäuren mit verzweigter Kette, z. B. Leucin, hervorgeht, wobei als Vorstufe des Acetons allerdings nicht β -Oxybuttersäure, sondern Isobuttersäure zu erwarten wäre. Es wäre ferner denkbar, daß der Abbau der stickstofffreien Komplexe der Eiweißkörper über die Essigsäure erfolgt und aus dieser dann Aceton synthetisch gebildet wird. Von diesem Gesichtspunkt ausgehend, habe ich bei pathologischer Acetonurie (bei Diabetikern) den Einfluß der Verabreichung von essigsaurem Natron untersucht:

Tabelle XXII.

Fall Lew.

Datum	Urin- menge	Spezif. Gewicht	Zucker in g	N	Aceton	Bemerkungen
13. VII. 02	1400	1022	2,1	11,21	1,198	Gleiche Diät
14. „ „	1890	1023	2,78	10,66	1,606	„ u. 20 g $C_2H_3O_2Na$
15. „ „	1500	1026	4,5	—	2,095	„ u. 20 g $C_2H_3O_2Na$
16. „ „	1475	1025	—	10,47	1,529	„

Tabelle XXIII.

Fall Las.

Datum	Urin- menge	Spezif. Gewicht	Zucker in g	N	Aceton	Bemerkungen
10. VII. 02	1400	1018	0	13,70	0,128	Dieselbe Diät
11. „ „	1600	1020	0	14,07	0,193	„ u. 20 g $C_2H_3O_2Na$
12. „ „	1500	1021	0	15,54	0,167	„ u. 20 g $C_2H_3O_2Na$
13. „ „	1700	1019	0	17,14	0,115	„

Ich unterlasse es weitere ähnliche Versuche mitzuteilen. In allen war eine Vermehrung des Acetons nachzuweisen, aber sie sind insofern nicht ganz einwandfrei, als die Natronzufuhr schon allein eine Vermehrung in der Acetonausscheidung hervorrufen kann. Deshalb sind weitere Versuche in dieser Richtung sehr wünschenswert.

Wenn man den Ursprung des normalen Acetons auf Zerfall von Eiweißstoffen zurückführt, muß man erwarten, daß ein gleicher Vorgang auch bei pathologischen Fällen eine große Rolle spielen wird. In der Tat sind einige Vorkommnisse in der Acetonkörperfrage sehr schwer zu verstehen, wenn ausschließlich das Fett als Muttersubstanz betrachtet wird. Die Annahme einer doppelten Abstammung des Acetons wäre vielleicht geeignet, diese Schwierigkeit zu beheben.

So kann, um ein Beispiel anzuführen, ein von Magnus-Levy beschriebener Befund nur in dieser Weise Erklärung finden: bei einem diabetischen Kinde wurde eine Menge Acetonkörper ausgeschieden, die aus der Fettzersetzung allein nicht gedeckt werden konnte. Es wäre immerhin denkbar, daß die Vermehrung in der Acetonausscheidung in Fällen, wo z. B. eine Giftwirkung stattgefunden hat, oder wo man die Kohlehydratwirkung vermißt, in einer vermehrten oder in pathologischer Richtung sich abspielenden Zersetzung der Eiweißstoffe ihre Ursache findet.

Damit erführe die alte Auffassung über die Entstehung des Acetons aus dem Eiweiß teilweise eine Rehabilitierung. Wenigstens muß diese Möglichkeit im Auge behalten werden, wenn gleich die Bildung der Acetonkörper aus Fett als der bei weitem besser bewiesene Vorgang anzusehen ist.

II.

Über die Bedeutung des Reststickstoffs des Blutes für den Eiweißstoffwechsel unter physiologischen und pathologischen Bedingungen.

Von Dr. **Gustav von Bergmann**, Assistent der II. med. Klinik
und

Dr. **Leo Langstein**, Assistent der Kgl. Kinderklinik (Berlin).

Aus der II. medizinischen Klinik in Berlin.

In der Literatur liegt eine größere Anzahl von Arbeiten vor, die lehren, daß ein nicht zu geringer prozentischer Anteil des Gesamtstickstoffs des Blutes auf nicht koagulable Substanzen entfällt. Wir wollen ihn, um nichts zu präjudizieren, kurzweg Reststickstoff nennen. Drei biologische Gesichtspunkte sind es, unter denen er bisher betrachtet wurde, einmal in betreff seiner Beziehung zur Darmresorption (Hofmeister, Neumeister, Cohnheim, Kutscher und Seemann), sodann zur Leberfunktion (Friedrich Müller), endlich zur Nierenarbeit (Strauß u. a.). Eine Übersicht über den ganzen Stand der Frage liegt vor: in dem Aufsatz von F. Müller*) über die Pathologie des Stoffwechsels, in dem Aufsatz von Munk**) in den „Ergebnissen der Physiologie“ und in den zahlreichen Arbeiten von Nolf***). Wir greifen daher im Nachfolgenden nur die für das Verständnis der hier mitzuteilenden Untersuchungen notwendigen Punkte heraus.

Für die schon frühzeitig wohl zuerst von Brücke verfochtene Ansicht, daß enteral eingeführtes Eiweiß als solches unverwandelt in das Blut übertreten kann, sind die mit der biologischen Methode

*) F. Müller, Handbuch der Ernährungstherapie und Diätetik.

**) Munk, Ergebnisse der Physiol. Biochemie I.

***) Nolf, De l'absorption intestinale de la propeptone chez le chien 1 u. 2. — Extrait des Bull. de l'Acad. roy. de Belgique. (Classe des sciences.) No. 12, pp. 1149—1202; pp. 1129—1198 (1903). — Recherches expérimentales sur la physiologie des peptones. Extrait des Archives de biologie. Tome 20, 1903.

gewonnenen Resultate nur mit Vorsicht zu verwerten. Denn die von E. P. Pick, Obermayer, Michaelis und Oppenheimer angestellten Versuche lehren übereinstimmend, daß die Präzipitinreaktion nicht an die Intaktheit des Eiweißmoleküls gebunden, sondern auch noch für die durch das tryptische Enzym ziemlich tief abgebauten Atomkomplexe charakteristisch ist. Es soll keineswegs bestritten werden, daß möglicherweise Eiweiß als solches aus dem Darm unverwandelt in das Blut übertreten kann (Ascoli). Jedenfalls spielt diese Art der Resorption physiologisch nur eine untergeordnete Rolle, da höchstens ein kleiner Anteil der eingeführten Proteinsubstanzen der spaltenden Wirkung der Enzyme entgeht und der größte Teil derselben in Form von höher oder niedriger konstituierten Hydratationsprodukten im Darm, bzw. in der Darmwand, nachweisbar ist. Damit ist die Aufgabe der experimentellen Forschung dahin präzisiert, nach den Spaltungsprodukten auch im Blute zu suchen.

Entsprechend den Anschauungen der Kühneschen Schule, die den biologisch wichtigen Abbau nicht bis zu biuretfreien Produkten gehen läßt, suchte Neumeister nur nach Albumosen und Peptonen im Blute und zwar mit negativem Resultat; entsprechend unserer modernen Auffassung suchten Kutscher und Seemann, sowie Cohnheim nach biuretfreien Spaltungsprodukten. Auch diese wurden bisher unter physiologischen Verhältnissen vermißt. Allerdings ist der negative Befund Neumeisters nicht unangefochten geblieben. Wir meinen damit den positiven Befund von Albumosen im Blut (Embden und Knoop, Langstein, Nolf). Nolf fand Propepton im Blut nur nach Einführung großer Mengen davon in den Darm. Berücksichtigen wir, daß das Vorkommen von Albumosen im Blut unter physiologischen Verhältnissen neuerdings überhaupt bezweifelt wird [Abderhalden und Oppenheimer^{*)}], so bleibt freilich kaum ein positiver Befund mit voller Sicherheit bestehen.

Wir übergehen hier die Frage nach der synthetisierenden (Hofmeister, Glaessner, Kutscher und Seemann, Loewi, Lesser) und spaltenden (Cohnheim) Funktion der Darmwand; kommt es uns im folgenden doch nur auf die in der Blutbahn nachzuweisende Spaltungsprodukte an, gleichviel welche Wege der Umwandlung sie zu durchlaufen hatten, bevor sie ins Blut übertraten. Nur möchten wir an dieser Stelle etwas näher auf die uns äußerst wichtig scheinenden Ergebnisse der Untersuchungen

^{*)} Abderhalden und Oppenheimer, Zeitschr. f. physiol. Chem. 1904.

eingehen, die Cohnheim*) bezüglich der Eiweißresorption am *Octopus vulgaris* und der *Eledone moschata* anstellte, an Tieren, die für diese Untersuchung dadurch ganz hervorragend geeignet sind, daß ihr Darm gewissermaßen in ihrem Blute schwimmt. Die Versuchsanordnung Cohnheims war folgende:

Er legte den überlebenden Darm, in den er das Leberenzym hineingepreßt hatte, während der vollsten Resorption von eingeführtem Caseinpepton in das Blut, das er durch Sauerstoffdurchleitung arterialisierte. Nach 20 Stunden wurde das Blut in der üblichen Weise auf Spaltungsprodukte (Aminosäuren und Diaminosäuren) untersucht. Cohnheim gelang es, nicht unbeträchtliche Mengen von Lysin, Arginin, Leucin und Tyrosin zu isolieren, während ein solcher Nachweis im Blute des lebenden *Octopus* zur Zeit der Darmresorption nicht gelang.

Wenn bei höheren Tieren im Blute Eiweißspaltungsprodukte nicht gefunden werden, so möchten wir deshalb nicht mit Hamburger und Sperk**) dem *Octopus*darm eine Ausnahmsstellung zuweisen, uns vielmehr der Betrachtungsweise Cohnheims anschließen, wonach beim *Octopus* die Verhältnisse für die Ansammlung großer Mengen von Aminosäuren im Blute ganz außerordentlich günstig liegen: hier treten vom Darm die resorbierten Stoffe in ein Blut, das bei der gewählten Versuchsanordnung durch die Zirkulation nicht erneut wird, während z. B. beim Kreislauf des Menschen etwa in 23 Sekunden ein beträchtlicher Bruchteil der Gesamtblutmenge durch die Darmgefäße zur Pfortader gelangt. Findet das mit Aminosäuren beladene Blut ein Depot, das die resorbierten Produkte ebenso schnell aufnimmt, als sich die Resorption vollzieht, so genügen minimalste Mengen im Blute, um einen ausgiebigen Transport zu ermöglichen. Dies zeigt folgende rechnerische Überlegung.

Als Gesamt-Blutmenge für den Menschen rechnet man im Durchschnitt 5 Liter (bei 65 Kilo $\frac{1}{10}$ des Körpergewichts). Nehmen wir an, es gehe während eines vollständigen Blutumlaufs bei resorbierendem, hyperaemischem Darm auch nur $\frac{1}{10}$ des gesamten Blutes durch die Pfortader, dann passiert in 23 Sekunden (der angenommenen Kreislaufzeit beim Menschen) etwa 1 Liter durch die Leber, in der Minute etwa das Dreifache. Rechnen wir etwa 3 bis 4 Stunden für die Resorption, so wären das nach unten hin abgerundet etwa 600 Liter Blut. Die Stickstoff-Ausscheidung des Menschen, selbst auf 30 g Stickstoff in 24 Stunden gerechnet,

*) Cohnheim. Zeitschr. f. physiol. Chem. 1903.

**) Hamburger u. Sperk, Wiener klin. Wochenschrift 1904.

so würden in 600 Liter 30 g Stickstoff zu transportieren sein, d. h. die Stickstoffmenge von 100 ccm Blut ist um 0,005 g erhöht.

Rechnen wir die gesamten 30 g Stickstoff auf Aminosäuren um, so sind das noch lange nicht 300 g Aminosäuren. Es genügen also wenige Hundertstel Proz. Aminosäuren im Pfortaderblute während der Resorption, um dem gesamten für den Eiweiß-Stoffwechsel nötigen Transport zu genügen, alles unter der Voraussetzung, daß die Aufnahme und Assimilation in den Organen mit der Resorption vollkommen gleichen Schritt hält.

So häufig ähnliche Überlegungen schon in der Literatur niedergelegt worden sind, — zuletzt gerade auch von Cohnheim — so scheint uns doch deren neuerliche Betonung angebracht, zumal wenn man liest, daß Spuren eines im Kreislauf befindlichen Körpers keine physiologische Bedeutung besitzen können (Abderhalden und Oppenheimer). Bei der Schwierigkeit, die kristallinen Spaltungsprodukte oder gar Peptide nach den bisher üblichen Methoden in geringer Menge nachzuweisen, dürfen also negative Resultate nicht zu hoch gewertet werden.

Wenn wir nun dazu übergehen, mitzuteilen, was wir in bezug auf den Reststickstoff in qualitativer und quantitativer Hinsicht gefunden haben, so muß doch vorher betont werden, daß die Resultate solcher Untersuchungen nicht ausschließlich Fragen der Resorption beantworten; kann ja doch jeder einzelne der hier in Betracht kommenden Körper nicht nur der hydrolytischen Spaltung im Darm, sondern auch autolytischer Spaltung der Gewebe seinen Ursprung verdanken, sich ebensowohl auf dem zentripetalen Wege von niederen Verdauungsprodukten zur Regeneration von Zellprotoplasma befinden, als auf der zentrifugalen Bahn des Abbaus zu den Schlacken des Eiweißstoffwechsels. Gerade bei dem umstrittenen Befund der Albumosen ist es, wie wir sehen werden, zum mindesten ebenso wahrscheinlich, daß diese sich auf dem Wege des Aufbaues, als auf dem Wege des Abbaues im Blut ansammeln.

II.

Eigene Versuche.

Zunächst war festzustellen, ob der Rest-Stickstoff nach reichlicher Nahrungsaufnahme vermehrt ist.

Methodisches.

Wir entbluteten Hunde, welche 24 Stunden gehungert hatten, und solche, 3 bis 7 Stunden nach eiweißreicher Nahrungsaufnahme (mageres Fleisch).

Dabei ist auf die großen individuellen Schwankungen in bezug auf den Ablauf der Verdauung bei Hunden zu achten. Manchmal fanden wir noch nach 6 Stunden den größten Teil des Fleisches unverdaut im Magen, während ein andermal schon nach 3 Stunden der Magen leer, der Dünndarm gefüllt und die intestinalen Gefäße stark injiziert waren. Es ist daher immer nötig, sich durch die Autopsie zu überzeugen, wie weit die Verdauung vorgerückt ist. Dieser Umstand erschwert stets die Vorstellung über die Quantität der resorbierten Nahrung. Die von uns angegebenen Zahlen beziehen sich auf die gesamte zugeführte Fleischmenge minus der im Magen wiedergefundenen. Es sind also lediglich approximative Werte. Die Entblutung aus der Pfortader geschah nach Unterbindung nahe an der porta hepatis durch Einführung einer Kanüle von der Milzvene aus bis zum Lumen der Pfortader.

In einem Versuch, in dem wir auch aus der Lebervene Blut entnahmen, wurde eine gefensterte Kanüle so in die vena cava inferior eingeschoben, daß das Fenster in die Höhe der Einmündung der Lebervenen zu liegen kam. Oberhalb der Stelle wurde die vena cava inferior dicht am Atrium abgeklemmt. Da die anderen Zuflüsse vorher unterbunden waren, gab der rückläufige Blutstrom aus der Kanüle nur das Lebervenenblut.

Das Plasma war Fluornatrium-Plasma. Die Verdünnungen wählten wir so, daß die Lösung 0,6 bis 0,7prozentig wurde. Bei den Berechnungen ist die Verdünnung in Abzug gebracht, sodaß die Zahlen sich auf reines Plasma beziehen.

Der Gesamt-Stickstoff wurde in 5 ccm Serum, bzw. Plasma bestimmt. Zur Bestimmung des Rest-Stickstoffs wurden 10 oder auch 15 ccm verwendet. Das Eiweiß wurde in schwach essigsaurer Lösung koaguliert, im Filtrat der Stickstoff nach Kjeldahl bestimmt.

1. Hund, 8 Kilo schwer, 24 Stunden nach eiweißarmer Mahlzeit (Kartoffeln und Brot) aus der Karotis entblutet; 150 ccm gewonnen.
In 100 ccm Serum 1,028 Gesamt-N

0,092 Rest-N

9,2 Proz. Rest-N vom Gesamt-N.

(Das übrige Blut, 100 ccm, wurde weiter verarbeitet; s. unten.)

2. Hund, 7 Kilo schwer, 4 Stunden nach einer Mahlzeit von 100 g Fleisch (14,3 g aufs Kilo Körpergewicht). Es werden aus der vena portarum und vena hepatica je 10 ccm Blut in Fluornatriumlösung aufgefangen.

In 100 g Plasma 0,078 Rest-N (vena portarum) } Zahlenunterschied innerhalb
0,089 „ („ hepatica) } der Fehlergrenzen der Be-
stimmlung, da nur 2 ccm
dazu verwendet wurden.

3. Hund, 10,5 Kilo schwer, 3 Stunden nach der Mahlzeit aus der vena portarum entblutet. 200 g Fleisch aufgenommen (800—600; d. h. 19 g aufs Kilo). Blut und Chylusgefäße stark gefüllt.
In 100 ccm Plasma 0,534 Gesamt-N
0,048 Rest-N
7,67 Proz.
4. Hund, 10 Kilo schwer; nach 4 Stunden aus der vena portarum 10 ccm Blut entnommen; aus der Karotis entblutet; 500 g Fleisch aufgenommen, (50 g aufs Kilo). Magen leer. In 100 ccm Serum (Karotis) 1,005 Gesamt-N; vena portae 1,25 Gesamt-N:
0,147 Rest-N
14,7 Proz.
5. Hund, 12 Kilo schwer; 700 g Fleisch, 25 g aufs Kilo; nach 3 Stunden aus der Karotis entblutet.
In 100 ccm Plasma 0,616 Gesamt-N
0,07 Rest-N
11,3 Proz.
(120 ccm Karotisblut weiter verarbeitet).
6. Hund, 30 Kilo schwer; 7 Stunden nach einer Mahlzeit von 1000 g Fleisch (33 g aufs Kilo) aus der Karotis entblutet.
In 100 ccm Serum 0,062 Rest-N.

Beim Studium der vorliegenden Protokolle ist zu berücksichtigen, daß weder auf die absoluten Zahlen, die stark vom Wassergehalt des Blutes abhängen, noch auf die Prozentzahlen allzugroßes Gewicht zu legen ist. Nicht nur die absolute Zunahme der Substanzen des Rest-Stickstoffs, sondern auch die Abnahme der Eiweißmenge des Blutes kann eine Erhöhung der Prozentzahl bedingen. Auch die Bestimmung in der Trockensubstanz des Blutes hätte nicht vollkommen brauchbare Werte liefern können. Wir haben deshalb davon abgesehen. Worauf es uns ankam, war, eine Vorstellung von der Gesamtmenge des nichtkoagulablen Stickstoffs in ihrer Abhängigkeit von der Stickstoffresorption zu bekommen.

Die Schwankungen des Rest-Stickstoffs beim selben Individuum mögen beträchtliche sein. Joachim*) findet bei einem Kranken einmal 7,9 Proz., ein ander Mal 6,7 Proz., in einem zweiten Fall einmal 11,1 Proz., ein ander Mal 9,9 Proz., freilich ohne daß wir Näheres über Zeit und Menge der Nahrungsaufnahme in den einzelnen Fällen erfahren. Bei „degeneratio cordis“ findet er einen niedrigsten Wert von 4,2 Proz., bei Nephritiden 8,8 bis 10,9 Proz. usw. Nephritiden kommen wegen der Retention harnfähiger Substanzen an dieser Stelle nicht in Frage. Hier möchten wir der Joachimschen Arbeit nur noch entnehmen, daß er bei einem Pferd vor der Immunisierung 7,6 Proz., nach der Immuni-

*) Joachim, Pflügers Archiv 93, 558.

sierung 4,6 Proz. Rest-Stickstoff fand, trotz höherer Zahlen des Gesamt-Stickstoffs, und daß er im Plazentar-Blute 4,2 Proz., im Nabelschnur-Blut des Kindes 10,2 Proz. fand. Beim Huhn, Rind und Pferd scheinen die Normalwerte um 7,8 Proz. bis 9,4 Proz. zu liegen.

Diese Zahlen mit ihren großen Differenzen seien herausgegriffen, als Beleg dafür, wie vorsichtig man seine Schlüsse in Bezug auf Schwankungen in den Werten des Rest-Stickstoffs zu ziehen hat. Überhaupt dürfen wir nur dann den Prozentzahlen einige Bedeutung zuschreiben, wenn die Werte für den koagulablen Stickstoff zum mindesten nicht besonders niedere sind.

In diesem Sinn lassen sich von unseren Versuchen Nr. 1 und 4 am besten in Parallele setzen, ebenso Nr. 3 und 5. Es ergeben sich da Schwankungen der Prozentzahl von 9,2 Proz. bis 14,7 Proz., von 7,7 Proz. bis 11,3 Proz.

Es fällt auf, daß die beiden höchsten gefundenen Werte 11,3 Proz. und 14,7 Proz. gerade bei den Hunden vorhanden waren, die etwa 58 bzw. 50 g mageres Fleisch, auf das Kilo Körpergewicht berechnet, bekommen hatten. Wir sind weit entfernt, eine streng proportionale Zunahme des Rest-Stickstoffs während der Resorption behaupten zu wollen. Beträgt doch bei einem Tier, das 24 Stunden gehungert hatte, der Rest-Stickstoff 9,2 Proz., während unser niedrigster Wert 7,7 Proz. sich bei einem Hund findet, der Fleisch, wenn auch in geringer Menge (19 g aufs Kilo), zu sich genommen hatte. Mögen Werte über 10 Proz. immerhin für eine Zunahme zu sprechen scheinen, so wollen wir doch bindende Schlüsse nicht daraus ziehen, da es untunlich ist, aus den Verhältniszahlen auf die absoluten Zahlen zu schließen.

Als absolute Zahlen für 100 ccm Serum bzw. Plasma (sie schwanken zwischen 0,048 und 0,147) wären auch noch die in Versuch 2 und 6 ermittelten heranzuziehen, wo keine sehr merklichen Ausschläge vorliegen; vor allem auch kein nachweisbarer Unterschied zwischen dem Reststickstoff der vena portarum und der vena hepatica, und ebenso kein wesentlicher zwischen dem der vena portarum und der Karotis.

Jedenfalls bleibt es bemerkenswert, daß die höheren absoluten wie Verhältnis-Zahlen bei unseren Versuchstieren mit einer stärkeren Eiweißresorption zusammenfallen. Da wir sowohl in der vena portarum wie in der vena hepatica und der Karotis die Vermehrung in gleichem Maße finden, so würde der Hauptanteil jener Produkte, welche die Vermehrung veranlassen, jedenfalls nicht allzuschnell von den Organen aufgenommen und festgehalten werden. Es ist also wohl die Frage berechtigt, ob die Hauptmenge dieser Körper überhaupt für die

Regeneration von Zellprotoplasma in Betracht kommt; denn es sei nochmals betont, daß eine Vermehrung des Rest-Stickstoffs, selbst wenn sich endgültig ein gesetzmäßiger Zusammenhang mit der Resorption herausstellen sollte, nicht ohne weiteres auf zentripetale (Aufbau-)Produkte zu beziehen ist. Wenn diese z. B. nur in Spuren im Blute zirkulieren und schnell zur Aufnahme in die Gewebe gelangen, so können doch andererseits zur selben Zeit zentrifugale (Abbau-)Stoffe aus ihrem Verband gelöst werden und vielleicht in Folge ihres langsameren Abbaues diese Vermehrung im Blute bewirken.

Wir müssen uns eben stets vergegenwärtigen, daß dieses zeitlich ständige Ineinandergreifen konstruktiver und destruktiver Prozesse im Eiweiß-Stoffwechsel für die Beobachtung meist nicht zu trennen ist, daß eine Vermehrung des Rest-Stickstoffs, selbst wenn sie in einem Zusammenhang mit der Resorption zu stehen scheint, doch auf Schlacken und nicht auf unverbrauchtes Material bezogen werden kann.

Besondere Bedeutung kommt für diese Auffassung zwei Befunden zu, die Friedrich Müller mit Nachdruck hervorgehoben hat: Joachim fand bei Pfortaderthrombose 42 Proz. Rest-Stickstoff in der Ascitesflüssigkeit. Ludwig Müller*) fand bei demselben Leiden in der Ascitesflüssigkeit 14 bis 18 Proz. Hier liegt es freilich nahe, an eine Anhäufung resorbierter Bestandteile zu denken, denen der Weg verlegt ist. Hat aber die Leber für die Verarbeitung stickstoffhaltiger Körper in zentrifugalem Sinne ebenfalls Bedeutung, und wir wissen das z. B. von der Harnstoffbildung, so können auch solche Stoffe an der Rest-Stickstoff-Vermehrung beteiligt sein. Leider hat eine weitere Bestimmung der den Rest-Stickstoff ausmachenden Substanzen in den Fällen von Pfortaderthrombose nicht stattgefunden.

Wir haben uns im Verlauf unserer Arbeit bemüht, der Charakterisierung der Bestandteile des Rest-Stickstoffs etwas näher zu kommen:

Es wurde ein 30 Kilo schwerer Hund (Fall Nr. 6) 7 Stunden nach der Aufnahme von 1 Kilo Fleisch entblutet. Das Gesamtblut von 1700 ccm Blut wurde in 20 Liter siedenden Wassers eingetragen (dem Wasser waren 100 g Natriumdihydrophosphat [$\frac{1}{2}$ Proz.] zugesetzt). Als die Flüssigkeit im Sieden war, wurde schwach mit Essigsäure angesäuert, das noch ziemlich stark gefärbte Filtrat auf 500 ccm eingedampft, vom entstandenen Niederschlag abfiltriert, [eine weitere Koagulation gelingt nicht (s. später)].

In 5 ccm der Flüssigkeit finden sich 10,5 mg Stickstoff. Also insgesamt entsprechend 1700 ccm Blut 1,05 g Stickstoff. Die Flüssigkeit gibt deutliche

*) Ludwig Müller, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 1903.

rotviolette Biuretreaktion, die Millonsche Probe nur in schwacher Andeutung, reduziert Kupferlösung. Das Filtrat wird mit dem vierfachen Volumen 96proz. Alkohols versetzt (2 Liter). Es fällt ein weißlicher schmieriger Niederschlag, der stark rote Biuretreaktion gibt. Der Niederschlag wird nach Dekantierung wieder in Wasser gelöst, mehrmals wie oben gefällt, dann wieder gelöst.

Der alkoholfällbare Anteil enthält 0,266 g Stickstoff. Er wird entsprechend der Vorschrift von Zunz nach Ansäuerung (Schwefelsäure) mit dem gleichen Volumen gesättigter Zinksulfatlösung versetzt.

Nach Ausfällung der Protoalbumosen enthält die Flüssigkeit insgesamt 16,8 mg Stickstoff, d. h. also auf primäre Albumosen entfallen 0,219 g Stickstoff, auf sekundäre Albumosen und andere Bestandteile nur 0,017 g.

Der nicht alkoholfällbare Anteil enthält 0,784 g Stickstoff; er wird auf ein Volumen von 200 ccm gebracht, ist schwach gelb gefärbt.

Von den 200 ccm werden 50 ccm (enthaltend 0,196 g N) mit 300 ccm gesättigter Zinksulfatlösung versetzt (6/7 Sättigung), 7 ccm verdünnte Schwefelsäure und 80 g gepulvertes Zinksulfat zugefügt, erst in der Wärme, dann in der Kälte stehen gelassen. Nach zweimal 24 Stunden ist die Flüssigkeit klar; sie wird filtriert; das Gesamtvolumen des Filtrates beträgt 400 ccm und enthält 0,181 g Stickstoff. Die Flüssigkeit wird eingedampft und weiter nach dem Zunzschen Verfahren mit Phosphorwolframsäure gefällt.

Das auf 300 ccm eingeeengte Filtrat des Phosphorwolframsäure-Niederschlages enthält in je 100 ccm 26,39 mg Stickstoff.

Der nicht zur Bestimmung verwandte Anteil wurde auf Körper untersucht, die mit Naphtalinsulfochlorid reagieren (siehe die folgende Arbeit).

Im Gegensatz dazu wurde ein anderer Hund, der 24 Stunden vorher eine eiweißarme Nahrung zu sich genommen hatte, aus der Karotis entblutet; die Stickstoff-Werte sind bereits in „Versuch 1“ erwähnt. Es wurde eine Blutmenge, die nach vollkommener Koagulation 0,032 g Reststickstoff enthielt, ebenso wie beim ersten Hund, verarbeitet. Es blieben 0,029 g in Alkohol gelöst. Im gelösten Anteil waren ebenfalls keine Albumosen. Die Untersuchung des Niederschlages unterblieb durch ein Versehen. Durch Phosphorwolframsäure waren nur 0,013 g Stickstoff fällbar.

Fassen wir die Ergebnisse beider unter möglichst entgegengesetzten Bedingungen angestellten Versuche zusammen, so finden wir beim gefütterten Tiere sehr reichliche Mengen von Albumosen (etwa 25 Proz.) (fast ausschließlich primäre) und etwa 55 Proz. durch Phosphorwolframsäure fällbare Substanzen (55 Proz. des von Eiweiß und Albumosen befreiten Blutes); beim Hungertier, wenn überhaupt, nur geringe Mengen von Albumosen (Maximum 9 Proz.) und nur 45 Proz. durch Phosphorwolframsäure fällbare Stoffe. Auch in Versuch 4 und 5 konnten wir nach sorgfältiger Koagulation Biuretreaktion nachweisen, wovon später noch gesprochen werden soll.

Auf eine Bestimmung der einzelnen Stickstoff-Anteile im Phosphorwolframsäure-Niederschlag und Filtrat, wie wir sie zuerst beabsichtigt hatten, haben wir uns nicht eingelassen, da weitere Befunde uns bestätigten, daß die umständlichsten Verfahren zur quantitativen Bestimmung der einzelnen Anteile des Rest-Stickstoffs in dieser Frage weniger Aufschluß geben, als der qualitative Nachweis auch nur eines Körpers von physiologischer Bedeutung.

Wir haben diese Erfahrung an einem Fall von akuter gelber Leberatrophie gemacht, der einen Rest-Stickstoff von nur 6,8 Proz. aufwies und der ähnlich wie der von Richter und Neuberg*) publizierte Fall doch interessante stickstoffhaltige Produkte in größerer Menge enthielt. Umgekehrt betrug in einem Fall von Anurie nach Sublimatvergiftung der Reststickstoff 20 Proz., während außer Albumosen nur Spuren anderer Körper gefunden werden konnten, die uns hier interessieren könnten. Das entspricht der an sich wahrscheinlichen Vermutung, daß der Reststickstoff in so hohem Maße harnfähigen Körpern angehört, daß der auf etwaige Resorptionsprodukte fallende Anteil ganz in den Hintergrund tritt. Über den Befund der eben erwähnten Substanzen, es handelt sich um stickstoffhaltige Körper, die mit Naphtalinsulfochlorid reagieren, wird der eine von uns (v. Bergmann) in einer dieser Arbeit unmittelbar folgenden Mitteilung kurz berichten.

Uns interessierte noch speziell der Befund der Albumosen, wie wir ihn u. a. bei dem Hund nach reichlicher Nahrungsaufnahme fanden. Ehe wir auf den neuerdings wieder bezweifelte Befund von Albumosen im Blut normaler Tiere eingehen, sei ein pathologischer Fall mitgeteilt.

Die Patientin E. Ber. kam am 30. 1. 1904 in die 2. medizinische Klinik, nachdem sie wenige Stunden zuvor eine nicht genauer zu bestimmende Menge Sublimat genommen hatte. Bis zum 31. 1. wurde noch Urin gelassen (er enthielt Zucker, Patientin soll seit Jahren Diabetika sein), dann trat Anurie ein. Es wurden nur wenige Tropfen entleert, bis kurz vor dem Tode (11. 2.) wieder eine geringe Sekretion eintrat (am 6. 2. 125 ccm, am 7. 2. 180 und am 8. 2. 380 ccm). Am 3. 2. wurden wegen Gefahr der Urämie 240 ccm Blut, sechsmal 24 Stunden nach Eintritt der Anurie noch einmal 300 ccm Blut entnommen. Vom Serum des 2. Aderlasses wurde der Stickstoff bestimmt:

in 100 Serum 1,148 g Gesamt-Stickstoff,
0,238 Rest-Stickstoff,
20,72 Proz.

Das gesamte Blut, etwa 540 ccm, wurde mit der zehnfachen Menge 1proz. Chlornatrium-Lösung verdünnt, bei schwach essigsaurer Reaktion

*) Richter u. Neuberg, Deutsche medicin. Wochenschr. 1904.

koaguliert und bis auf 500 ccm eingeeengt. Die eingeeengte ziemlich stark saure Flüssigkeit ist vollkommen klar, schwachgelb gefärbt; bei längerem Stehen in der Kälte fällt ein flockiger Niederschlag aus, der starke Biuret-Reaktion und deutliche Millonsche Probe gibt, schwach reduziert, beim Erwärmen wieder in Lösung geht, dann ganz allmählich von neuem ausfällt. Nach 8tägigem Stehen wird vom Niederschlag abfiltriert. Das Filtrat zeigt auch nach weiterem Einengen keine Biuret-Reaktion, bei Zusatz der 4fachen Mengen 96proz. Alkohols fällt nur Kochsalz aus. Die Lösung enthält 0,622 g Stickstoff. Die Untersuchung der Albumosen, ungefähr 0,6 g, nach dem Verfahren von E. P. Pick, ergibt des weiteren, daß die Hauptmenge derselben den primären (Proto- und Heteroalbumose), nur ein kleiner Bruchteil der Gruppe der sekundären angehört.

Die Erfahrung in diesem Falle steht in vollem Einklange mit dem Befunde Schumms*), der bei einer Nephritis von vorwiegend indurativem Charakter reichliche Mengen eines Körpers fand, der sich wie eine Albumose verhielt. Schon lange, ehe vollständig mit Ammonsulfat gesättigt war, sagt Schumm, fiel ein großer Teil des Niederschlages aus. Näheres über die Fällungsgrenzen der Albumose gibt er nicht an, das Mitgeteilte spricht aber für eine Beteiligung primärer Albumosen am Niederschlag. Die Befunde von Albumosen im Harn bei Nephritiden gehören ebenfalls hierher. Übereinstimmend mit diesen pathologischen Fällen finden wir nun in vom Eiweiß befreitem Blute unserer Hunde wiederholt Biuret-Reaktion.

Da ein direkter Zusammenhang des Albumosenbefundes mit der Resorption weder von Embden und Knoop noch von Abderhalden und Oppenheimer erbracht werden konnte, wollen auch wir unseren Resultaten nicht ohne weiteres diese Deutung geben, und die Möglichkeit betonen, daß die Albumosen bei Nephritis, ebenso wie die normalerweise gefundenen sich auf zentrifugaler Bahn befinden können.

Prof. Kraus teilt uns mit, daß er (vor einigen Jahren, zusammen mit Jewett) bei einer ganzen Reihe von Menschen, die an Pneumonie und an Typhus litten, im Blute Albumosen nachweisen konnte. Es wurde stets gleichzeitig das Verfahren von Hofmeister und von Devoto angewendet und das Ergebnis nur dann als positiv angenommen, wenn der Nachweis nach beiden Methoden gelang. Die verwendeten Blutquantitäten waren verschieden groß, fast immer nur etwa 100 ccm. Das Ergebnis war unter den Versuchsbedingungen vorwiegend auf Deutero-Albumosen zu beziehen und ist so sicher, wie der Nachweis von Albumosen in eiweißhaltigen Flüssigkeiten derzeit überhaupt sein kann. Im Blute der Typhuskranken war die Albumose durchschnittlich

*) Schumm, Diese Beiträge 1903.

reichlicher vorhanden als im Blute der Pneumoniker, trotzdem fast ausnahmslos die Albumosurie der Typhösen weit schwächer war als die der Individuen mit Lungenentzündung. Den Ausgangspunkt dieser Untersuchungen bildeten Erwägungen über die Ätiologie des Fiebers. Ihre Publikation unterblieb lediglich deshalb, weil Kontrollversuche mit Rinderblut (dieses Blut war defibriniert, stammte frisch vom Schlachthof: über das Verhalten der wohl gesunden Rinder in bezug auf Ernährung usw. war nichts bekannt) ergaben, daß auch dieses gelegentlich deutlich nachweisbare Mengen von Albumosen enthielt.

Hier ist der Ort, auf die jüngst gemachten Einwände Abderhaldens und Oppenheimers einzugehen. Diese beiden Autoren haben Plasma vom Pferd, Kaninchen, Hund, Rind und Meerschweinchen untersucht und in keinem Fall nach Entfernung der koagulablen Eiweißkörper im Filtrat von diesen Biuretreaktion gefunden, d. h. wo solche noch vorhanden war, ließ sich stets der Nachweis führen, daß die Koagulation nicht vollständig gelungen war und sich durch nochmaliges Aufkochen, unter Herstellung der erforderlichen schwach sauren Reaktion, unter Ausscheidung in Lösung gebliebener koagulabler Proteinstoffe biuretfreie Proben gewinnen ließen.

Auch im Serum dieser Tiere konnten Abderhalden und Oppenheimer in der Mehrzahl der Fälle keine Albumosen nachweisen — nur in drei Fällen gelang es diesen Autoren bei Versuchen mit Serum nicht, biuretfreie Filtrate zu erhalten. Abderhalden und Oppenheimer schließen aus diesen Versuchen, daß Albumosen nicht zu den normalen Blutbestandteilen gehören. „Das Vorkommen von geringen Spuren soll dadurch nicht als ausgeschlossen gelten.“

Es erübrigt nun, eine Erklärung zu suchen, warum Abderhalden und Oppenheimer in Gegensatz zu uns diese Spuren von Albumosen nicht gefunden haben, deren Anwesenheit sie jedoch nicht ausschließen. Die Diskussion über diesen Punkt ist dadurch erschwert, daß aus den Angaben der beiden Autoren nicht ersichtlich ist, wie viel Blut sie zu ihren Versuchen benutzt haben und in welcher Weise sie die Filtrate vor Ausführung der Biuretreaktion behandelten. Allerdings läßt die Angabe betreffs der Blutentnahme bei denjenigen Tieren, die unmittelbar nach einer großen Mahlzeit getötet, und denen post mortem Blut aus Pfortader und Herz entnommen wurde, den sicheren Schluß zu, daß Abderhalden und Oppenheimer nur geringste Quantitäten Blutes zur Verfügung standen.

Bei der, wenn auch wechselnden, so doch immerhin spärlichen Menge von Albumosen, die nach unseren Erfahrungen ein fast konstanter Bestandteil des Blutes sind, ist die Verwendung großer Blutmengen als Ausgangsmaterial eine wesentliche Bedingung für das Gelingen des Nachweises. Dazu kommt die Notwendigkeit, das Filtrat der koagulablen Eiweißkörper auf ein kleines Volumen einzuengen; auch dieser Bedingung scheint in den Versuchen von Abderhalden und Oppenheimer nicht entsprochen worden zu sein, da sie in 10proz. Kochsalzlösung koagulierten, ein Einengen einer solchen Lösung aber nach unseren Erfahrungen die Aussalzung der primären Albumosen hätte zur Folge haben müssen. Endgiltig kann aber nach den Erfahrungen aller Autoren über die Koagulation des Blutes mit der von Neumeister ausgesprochenen Vorstellung gebrochen werden, daß durch die kurz dauernde Koagulation als solche Albumosen aus den Proteinstoffen des Serums abgespalten werden. Die im Filtrate des Koagulum als Albumosen charakterisierten Substanzen können als vorgebildet betrachtet werden. Davon haben uns eigene Versuche mit Serumglobulin und Serumalbumin überzeugt. Zwischen Plasma und Serum dürfte da kein Unterschied bestehen; denn nichts berechtigt heute zur Vorstellung, daß der Gerinnungsvorgang des Blutes mit der Abspaltung einer Albumose einhergeht.

III.

Notiz über den Befund von Verbindungen im Blute, die mit Naphtalinsulfochlorid reagieren.

Von Dr. **Gustav von Bergmann**, Assistent der Klinik.

(Aus dem Laboratorium der 2. medizinischen Klinik in Berlin.)

Die Arbeiten O. Löwis*), Kutschers und Seemanns**) und anderer haben es wahrscheinlich gemacht, daß weit abgebaute Komplexe des Eiweißmoleküls bei der Resorption und Assimilation im Eiweißstoffwechsel eine wesentliche Rolle spielen. Bisher gelang der Nachweis bestimmter biuretfreier Spaltungsprodukte im frischen Blut unter physiologischen Verhältnissen überhaupt nicht. Selbst unter pathologischen Bedingungen, wo a priori anzunehmen ist, daß diese Körper im Blut zirkulieren müssen, da sie im Harn auftreten, sind sie erst in allerjüngster Zeit einwandfrei von Neuberg und Richter***) nachgewiesen worden. Sie fanden bei einem Fall von akuter gelber Leber-Atrophie in 345 ccm Blut die erstaunlich große Menge von 2,13 g Aminosäuren (Leucin, Tyrosin und Lysin).

Daß im allgemeinen Aminosäuren im Blut nicht gefunden werden konnten, mag zum Teil an der geringen Menge liegen, in der sie im Blut zirkulieren. Ich habe mit Langstein†) in einer dieser Mitteilung vorausgehenden Arbeit ausführlich diese Möglichkeit erörtert. Andererseits sind unsere Methoden zur Auffindung geringer Mengen von Aminosäuren, oder gar von Polypeptiden (im Sinne Fischers) unzulänglich gewesen. Erst in neuerer Zeit besitzen wir in der Darstellung der Naphtalinsulfo-Verbindungen der Aminosäuren und der Polypeptide eine Methode††), die es ermöglicht, relativ geringe Mengen, vor allem

*) Löwi, Archiv f. exp. Pathol. u. Pharmacol. 48, 304.

**) Kutscher u. Seemann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 432.

***) Neuberg u. Richter, Deutsche med. Wochenschr. 1904.

†) v. Bergmann u. Langstein, Über die Bedeutung usw.

††) Emil Fischer u. P. Bergell, Ber. d. d. chem. Ges. 1903.

aber bisher überhaupt nicht faßbare Produkte, nachzuweisen. So fanden Abderhalden und Bergell*) bei mit Phosphor vergifteten Kaninchen Glykokoll im Harn. Ich habe mit dieser Methode im Blute nach Körpern gesucht, die mit Naphtalinsulfochlorid reagieren. Obgleich die Untersuchungen noch nicht abgeschlossen sind, möchte ich einiges an dieser Stelle in Kürze mitteilen, da es mir als Ergänzung zu der in diesem Hefte vorangehenden Arbeit nicht unwesentlich erscheint.

Ich untersuchte:

1. das Blut eines Falles von akuter gelber Leberatrophie.

Der Patient A. K. wurde am 18. II. 04 in die Klinik gebracht. Seit 8 Tagen gestörtes Allgemeinbefinden, seit dem 16. II. Icterus. Anfang 1904 syphilitischer Primäraffekt. 2. Hälfte Januar spez. Exanthem mit Injektionen behandelt. Es entwickelt sich schnell das typische Bild der akuten gelben Leberatrophie. Am 25. II. tritt völlige Bewußtseinsstrübung ein; Venäsektion. Patient läßt reichlich Urin unter sich; nur wenige Tropfen werden aufgefangen, darin kein Albumen. Am 27. II. exitus. Diagnose durch die Autopsie bestätigt. Am 25. II. wurden insgesamt 300 ccm Blut entnommen. Der nicht koagulable Stickstoff betrug in 100 ccm Serum 0,089 g, 6,8 Proz. des Gesamtstickstoffs.

270 ccm Blut wurden in schwach essigsaurer Lösung mit der 15fachen Menge 1proz. Chlornatriumlösung koaguliert, das Filtrat nach dreimaligem Auswaschen des Niederschlages auf 150 ccm eingedampft; zur klaren gelben Flüssigkeit wurden 8 g Naphtalinsulfochlorid in Äther gelöst zugefügt und diese unter vorschriftsmäßigem Schütteln zunächst mit 40, dann je drei mal mit 20 ccm Normalnatronlauge versetzt. Nach der Filtration fiel beim Ansäuern sofort ein weißes flockiges Produkt in großer Menge aus. Nachdem es dreimal 24 Stunden in der Kälte gestanden hatte, hatte sich am Boden eine zähe hellbraune Masse abgesetzt. Sie betrug etwa 2,3 g; der größere Teil löste sich in Alkohol und fiel beim Einengen in Form großer kristallinischer Drusen wieder aus. Nach zweimaligem Umkristallisieren aus heißem verdünntem Alkohol war die Substanz nur noch leicht gelb gefärbt, sie bestand aus kleinsten, gleich großen kugeligen Gebilden. Schmelzpunkt bei 160° (unscharf). Die Kohlenstoff-Wasserstoff-Bestimmung ergab:

C 53,70 Proz.

H 5,67 „

Der in Wasser und Alkohol unlösliche Teil wurde in Ammoniak gelöst, vom Ammoniak-Überschuß durch Kochen befreit, mit Salzsäure gefällt. Die Umfällung wurde nochmals wiederholt. Schmelzpunkt bei 237° (beginnende Bräunung bei 210°).

C 52,32 Proz.

H 6,15 „

2. Es wurde das Blut eines 30 Kilo schweren Hundes, der 7 Stunden nach der Aufnahme von 1 Kilo Fleisch entblutet war, untersucht. Näheres siehe in der vorhergehenden Arbeit (Versuch 6). Eine Menge enteweißter Flüssigkeit, die etwa 1200 ccm Blut entsprach, ergab mit 6 g Naphtalin-

*) Abderhalden u. Bergell, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1903.

sulfochlorid und 30, dann dreimal 15 ccm N-Natronlauge geschüttelt ein Produkt in der Menge von etwa 0,8 g, das nach 24 stündigem Stehen in der Kälte als sandiger Niederschlag am Boden des Gefäßes haftete. Unter dem Mikroskop kleinste, kugelige, stark lichtbrechende Körnchen, nach einmaligem Umkrystallisieren aus heißem Wasser keine bessere Kristallisation. In Ammoniak gelöst, vom Überschuß des Ammoniaks durch Kochen befreit und vorsichtig mit Chlorbaryum-Lösung versetzt, gab die Substanz keinen Niederschlag, d. h. es handelt sich nicht um Naphtalinsulfoglycin, das ein schwer lösliches Baryumsalz gibt. Bei Zusatz von Salzsäure Fällung; nun aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert, dieselben feinen Kugeln wie in Fall 1. Schmelzpunkt 158°, Gasentwicklung bei 192°.

C 53,85 Proz.
H 5,78 „
N 9,84 „ (nach Dumas).

3. Von 2 Hunden, die einige Stunden vorher mit Fleisch gefüttert worden waren, werden die Filtrate vom Blutkoagulum vereinigt, mit der gleichen Menge 96 proz. Alkohols versetzt. Das auf 300 ccm eingedampfte Filtrat, entsprechend etwa 400 ccm Blut und zwar 280 ccm eines Blutes mit 14,7 Proz. Rest-Stickstoff, und 120 ccm mit 11,3 Proz. Rest-Stickstoff (siehe die vorhergehende Arbeit, Versuch 4 und 5) wird mit 10 g Naphtalinsulfochlorid geschüttelt. Es wird etwa 0,1 g eines Produkts gewonnen, das ebenfalls in verdünntem Alkohol ziemlich gut löslich ist, nach dreimaligem Umkrystallisieren stets nur kleine kugelige Gebilde, wie in den anderen Fällen, liefert. Schmelzpunkt 163°.

C 56,58 Proz.
H 6,02 „

4. Ich hatte ferner Gelegenheit, von einem Hund, der 29 Tage gehungert hatte, 150 ccm Blut zu verarbeiten, außerdem die vereinigten Preßsäfte von Muskeln und Leber (etwa 50 ccm). Es gelang mir nicht, ein greifbares Produkt zu erhalten.

5. In einem Fall von Anurie infolge von Sublimatvergiftung wurde aus 500 ccm Blut 0,06 g eines Naphtalinsulfoproduktes gewonnen, das nur einmal aus heißem Alkohol umkrystallisiert (es war darin schwer löslich) den Schmelzpunkt 196° (unscharf) darbot.

C 52,91 Proz.
H 4,96 „

(siehe im übrigen die vorausgehende Arbeit).

Die genauere Untersuchung eines zweiten ähnlichen Falles steht noch aus.

Die Verarbeitung des Blutes wurde stets gleich nach der Gewinnung in Angriff genommen.

Ich bin mir sehr wohl bewußt, daß alle diese Produkte keine einheitlichen zu sein brauchen; schon die wenig scharfen Schmelzpunkte weisen darauf hin, daß sie zum mindesten nicht völlig rein waren; ich fürchtete aber, durch weiteres Umkrystallisieren zu große Verluste zu erleiden; den ersten Fall ausgenommen, handelte es sich ja stets um sehr geringe Mengen. Trotzdem möchte ich auf die Ähnlichkeit zweier Produkte hinweisen, des einen von dem Fall von akuter gelber Leberatrophie, des anderen von dem in

reichlicher Resorption sich befindenden Hund. Ich stelle die Zahlen nebeneinander:

C 53,7 Proz.	C 53,85 Proz.
H 5,67 „	H 5,78 „
	N 9,84 „

Mir scheint diese Übereinstimmung immerhin der Hervorhebung wert, zumal da die Schmelzpunkte (160 und 158°) nahe zusammenfallen. Freilich passen die gefundenen Werte zu keinem der bisher dargestellten Körper, weder zu den Naphtalinsulfoprodukten der einfachen Aminosäuren noch zu denen der bekannten Polypeptide. Die Anzahl derartiger bisher dargestellter Produkte ist allerdings im Verhältnis zu der unendlich großen Zahl von physiologischen Möglichkeiten nur eine geringe*). Ich betone nochmals, daß es sich hierbei im wesentlichen nur um Vermutungen handelt, hoffe aber, durch Gewinnung größerer Mengen der fraglichen Körper zu einer näheren Charakterisierung zu kommen. Versuche in diesem Sinne bei mit Phosphor vergifteten Hunden sind seit Ostern im Gange. In klinischen Fällen freilich wird die geringe Menge der zu gewinnenden Körper wohl stets der chemischen Charakterisierung große Schwierigkeiten bereiten.

*) Eine Verwechselung mit dem Amid der Naphtalinsulfosäure ist ausgeschlossen, das erhellt schon aus den Kohlenstoffzahlen, und daraus, daß alle hier beschriebenen Körper erst beim Ansäuern ausfallen. (Siehe die eben erschienene Arbeit von Bergell und Blumenthal: „Über den Einfluß des Pankreas auf den Eiweißabbau“. Pflügers Archiv 103, 1904.)

IV.

Über Zuckerbildung bei künstlicher Durchblutung der glykogenfreien Leber.

Von Dr. **Gustav Embden**, z. Z. Vorstand des chemischen Laboratoriums am städtischen Krankenhause zu Frankfurt a. M.

Aus dem physiologisch-chemischen und dem physiologischen Institut zu Straßburg.

So sehr die Annahme berechtigt erscheint, daß der Tierkörper aus anderen Substanzen als aus Kohlehydraten Zucker zu bilden vermag, so außerordentlich sind die Schwierigkeiten, die sich einer völlig exakten Beweisführung in dieser Richtung entgegenstellen, und so wenig sind wir über den Chemismus, der sich bei der Neubildung von Kohlehydrat im Organismus abspielt, unterrichtet.

Die zahlreichen Versuche, in denen man verschiedenartige Substanzen verabreichte, um Glykogenansatz oder bei Diabetischen Zuckerausscheidung zu erzielen, lieferten in den Händen verschiedener Forscher nicht immer übereinstimmende Resultate, und führten namentlich — auch bei gleichen Ergebnissen — zu sehr verschiedenen Schlußfolgerungen.

Es war daher sehr erwünscht, auf einem direkteren Wege, als ihn Fütterungsversuche bieten, den Vorgängen der Kohlehydratbildung im Organismus näher zu treten, und als erster schlug Seegen diesen Weg ein. Seegen*) digerierte den Brei von frischen Lebern teils mit und teils ohne Zusatz einer Lösung von käuflichem Pepton und stellte fest, daß nach dem Verlauf etwa einer Stunde in dem peptonversetzten Leberbrei die Menge des Zuckers und „der Gesamtkohlehydrate“ erheblich größer war, als in dem Leberanteil ohne Peptonzusatz. In späteren Versuchen

*) J. Seegen, Gesammelte Abhandlungen über Zuckerbildung in der Leber. Berlin 1904, S. 87. Die Einwirkung der Leber auf Pepton. (Aus Pflügers Archiv 25, 1881.)

fügte Seegen*) dem Leberbrei außer Pepton auch Blut hinzu und leitete während des Versuchs einen Luftstrom durch das Blutlebergemisch. Er kam bei dieser Versuchsanordnung im wesentlichen zu demselben Resultat wie bei der früheren.

Schließlich führte Seegen**) auch Versuche aus, in denen er Fett, Glycerin, Fettsäure und Seife in ähnlicher Weise wie früher Pepton mit der Leber zusammen brachte. Die erhaltenen Resultate bestimmten ihn zu der Ansicht, daß die eben genannten Stoffe, ebenso wie das „Pepton“ unter den angegebenen Versuchsbedingungen in Zucker umgewandelt würden.

Die tatsächlichen Ergebnisse der Seegenschen Untersuchungen wurden, wenigstens was die Zuckerbildung aus Fett und Seifen betrifft, von J. Weiß***) bestätigt, während Zuntz und Cavazzani†) sich nicht davon überzeugen konnten, daß bei Seegens Versuchsanordnung mehr Zucker gebildet würde, als sich aus gleichzeitig verschwundenem Glykogen herleiten ließ.

In jüngster Zeit haben Abderhalden und Rona††) einen Teil der Versuche Seegens nachgeprüft; sie konnten dabei die Beobachtungen Seegens, daß durch Fettzusatz die Zuckerbildung in einer Leberblutemulsion vermehrt würde, nicht bestätigen.

Fr. Kraus jun.†††) untersuchte die Zuckerbildung in der künstlich mit verdünntem Blut durchströmten, lebensfrischen Hundeleber. Er fand, daß der Zusatz von Pepton zum Durchblutungsgemisch auf die Menge des neugebildeten Zuckers ohne Einfluß ist, und daß die zugefügten Albumosen während der Durchblutung überhaupt nicht vermindert werden. Die beobachteten geringen Veränderungen des Albumosen- und Peptongehalts liegen innerhalb der Fehlergrenzen der Methodik. Bei Durchblutung der durch Hunger und Phlorizin glykogenarm ge-

*) J. Seegen, Das. S. 99. Pepton als Material für Zuckerbildung in der Leber. (Aus Pflügers Archiv 28, 1882.)

**) J. Seegen, A. a. O. S. 210. Über die Fähigkeit der Leber, Zucker aus Fett zu bilden. (Aus Pflügers Archiv 39, 1886.)

***) J. Weiß, über die Bildung von Zucker aus Fett im Tierkörper. Zeitschrift f. phys. Chemie 24, 542.

†) Zuntz und Cavazzani, Archiv für Anat. u. Physiol. Physiol. Abteilung 1898, S. 539.

††) Abderhalden, E., und Rona, P., Bildung von Zucker aus Fett. Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 303.

†††) Fr. Kraus jun., Über Zuckerbildung in der Leber bei Durchblutungsversuchen. Pflügers Archiv 90, 630. — Derselbe, Über Zuckerbildung in der Leber bei Durchblutungsversuchen. II. Mitteilung. Das. 98, 452. In dieser Arbeit findet sich auch eine ausführliche Besprechung der Literatur.

machten Leber unter Peptonzusatz trat keine oder nur eine sehr geringe Vermehrung des Blutzuckers ein; Kraus ist deswegen geneigt, die bei der Durchblutung der Leber eintretende Zucker- vermehrung auf Umwandlung von Glykogen zurückzuführen.

Wie man sieht, stimmen die Ergebnisse der verschiedenen Autoren nicht mit einander überein. Dies dürfte in erster Linie auf die Schwierigkeiten der Methodik zurückzuführen sein. Man darf natürlich nur dann eine Bildung von Zucker aus irgendwelchen dem Leberbrei oder dem Durchblutungsblut zugesetzten Substanzen annehmen, wenn der Nachweis geführt ist, daß der neu- gebildete Zucker nicht aus in der Leber oder im Blute vor- handenen Vorstufen des Zuckers gebildet ist.

Die Bestimmung dieser Vorstufen ist aber einstweilen kaum mit einer für den vorliegenden Zweck hinreichenden Genauigkeit ausführbar.

Es erschien daher von vornherein die von Glykogen und auch von anderen Zuckervorstufen möglichst oder völlig befreite Leber weit geeigneter zum Studium der Zuckerbildung im isolierten Organ als die glykogenhaltige. Da es ferner angezeigt war, die Leber während des Versuches in einem dem des Lebens möglichst ähnlichen Zustande zu erhalten, bediente ich mich bei meinen Versuchen nicht der Digestion von Leberbrei mit Blut, sondern der Durchblutungsmethode.*)

Versuchstechnik:

Die erste Aufgabe war, auf sichere und bequeme Weise die Leber der zum Versuch benutzten Hunde völlig glykogenfrei zu machen. Ich versuchte dies Ziel zunächst dadurch zu erreichen, daß ich die Tiere nach einer mehrtägigen Hungerperiode größere Arbeitsleistungen verrichten ließ, ein Verfahren, das bekanntlich in den letzten Jahren öfters mit Erfolg angewandt wurde. Doch erwies sich diese Methode, jedenfalls in der Form, in der ich sie anwandte, für den vorliegenden Zweck als nicht genügend hand- lich und, da sie nur bei dem ersten der in dieser Arbeit ge- schilderten Versuche angewandt wurde, sehe ich von einer ge- naueren Darstellung ab.

Bei allen übrigen Versuchen hungerten die Tiere 2 bis 3 Tage (in einzelnen Fällen länger) und wurden alsdann mit Strychnin vergiftet, eine Methode, die bekanntlich an Katzen und nament- lich an Kaninchen schon öfters Verwendung fand. Anderthalb bis zweistündige starke Krämpfe genügten, um die Leber völlig glykogenfrei zu machen.

*) Eine kurze Mitteilung über einen Teil der hier veröffentlichten Ver- suche machte ich auf der vorjährigen Naturforscherversammlung in Kassel.

Im einzelnen gestaltete sich das Verfahren folgendermaßen:

Das Tier wurde in tiefer Äthernarkose tracheotomiert, eine Trachealkanüle eingebunden und die künstliche Atmung eingeleitet. Nunmehr wurde eine geringe Strychninmenge injiziert, bei den zumeist verwandten Hunden von 5 bis 6 kg Körpergewicht 1 Milligramm, bei kleineren Hunden manchmal noch weniger. Es wurde Wert darauf gelegt, daß die Krämpfe nicht zu rasch eintraten, sondern erst nach 20 Minuten bis einer halben Stunde allmählich einsetzten, um sich bis zu maximalen Anfällen zu steigern. Diesen letzteren folgte dann meist ein länger dauerndes Stadium der Erschöpfung, in dem die spontane Atmung zeitweise sistierte und von den Berührungsreflexen nur der Cornealreflex erhalten war. Nach einiger Zeit erholten sich — bei ausreichender künstlicher Respiration — die Tiere dann meist wieder, um alsdann wieder in neue Krämpfe zu verfallen. Je nach Bedarf wurde ein oder mehrere Male Strychnin injiziert. Doch wurden kaum mehr als einige (etwa 3 bis 5) Milligramme während eines Versuches verbraucht. Hatten die Krämpfe (die Unterbrechungen eingerechnet) 1½ bis 2 Stunden gedauert, so wurde das Tier durch Entbluten aus beiden Karotiden oder beiden Femorales getötet. Häufig trat auch nach Ablauf der angegebenen Zeit der Tod spontan ein. Vor der nunmehr eingeleiteten künstlichen Durchblutung der Leber wurde ein Leberlappen abgebunden und mit der Schere abgetrennt. Er wurde sofort auf Glykogen verarbeitet. In einer Reihe von Fällen wurde ein Teil davon auch zu einer Zuckerbestimmung verwandt.*)

Mit einer Ausnahme erwies sich bei allen Versuchen, in denen die Krämpfe 1½ bis 2 Stunden gedauert hatten, die Leber als völlig glykogenfrei.

In allen späteren Versuchen wurde die Leber vor der Durchblutung mit dem ihr anhaftenden Zwerchfellteil, der Gallenblase und den Kanülen gewogen. Die Durchblutung erfolgte in ganz ähnlicher Weise, wie in einer früheren von Karl Glaessner und dem Verfasser veröffentlichten Arbeit.**)

Vom Tode des Tieres bis zum Beginn der Durchblutung verstrichen etwa 12 bis 20 Minuten. In den meisten Fällen wurde zur Durchblutung frisches Rinderblut, nur in wenigen Hundeblut verwendet.

Der zur Arterialisierung benutzte Luftstrom wurde, um ihn mit Wasserdampf zu sättigen, vor seinem Eintritt ins Blut durch Wasser von etwas über 40° geleitet und so eine Konzentrierung des Blutes verhindert.

Vor Beginn der Durchblutung wurde mit einer Probe (meist 200 bis 250 ccm) des beim Versuch zur Verwendung kommenden Blutes eine Zuckerbestimmung nach Schenck angesetzt, worauf

*) Die Schilderung der Untersuchung auf Glykogen und der Zuckerbestimmung folgt weiter unten.

**) Embden, G., und Glaessner, K., Über den Ort der Ätherschwefelsäurebildung im Tierkörper. Diese Beiträge 1, 310.

weiter unten genauer einzugehen sein wird. Eine weitere Zuckerbestimmung wurde in gleicher Weise mit dem Blute nach Beendigung der Durchströmung angestellt. Häufig wurden auch während der Durchströmung Blutproben zu Zuckerbestimmungen entnommen.

In einer Anzahl von Fällen wurde die Leber auch nach der Durchblutung auf Glykogen untersucht, wie gleich hier hervorgehoben werden mag, stets mit negativem Erfolge.*)

Über die Methode der Untersuchung auf Glykogen und über die Zuckerbestimmung in Leber und Blut ist folgendes zu bemerken:

Sämtliche Untersuchungen auf Glykogen wurden im wesentlichen nach der Pflüger-Nerking'schen Methode ausgeführt. Das Gewicht der zur Glykogenbestimmung verwendeten Lebermenge wird bei den einzelnen Versuchen angegeben werden.

Von dem nach der Auflösung der Organe erhaltenen klaren Filtrat wurde ein möglichst großer aliquoter Teil zu der in der vorgeschriebenen Weise ausgeführten Fällung verwendet. Beim Zusatz des Alkohols trat in allen Fällen — mit der oben erwähnten Ausnahme — keine sichtbare Fällung ein. Erst nach einigen, meist nach vielen Stunden bildete sich eine geringfügige Trübung. Die Flüssigkeiten blieben über Nacht stehen, dann wurde der äußerst geringfügige Niederschlag aufs Filter gebracht, vorschriftsmäßig gewaschen und das Filter mehrfach unter zeitweiligem Verschluss der Trichterröhre mit Wasser ausgezogen; nur ein Teil des Niederschlags ging hierbei in Lösung, manchmal unter deutlicher Opaleszenz. Die vereinigten wässerigen Filterauszüge wurden bei ganz schwach alkalischer oder bei neutraler Reaktion vorsichtig auf dem Wasserbade eingeeengt, nötigenfalls neutralisiert, und unter Zusatz von soviel Salzsäure, daß eine Lösung von 2 Proz. HCl resultierte, auf 10 oder 15 ccm gebracht. Die in ein Reagensglas übergegossene Flüssigkeit wurde 3 Stunden lang im siedenden Wasserbade gehalten und nach dem Erkalten neutralisiert oder schwach alkalisch gemacht; nunmehr wurde untersucht, ob die gesamte Flüssigkeitsmenge zur Reduktion von 1 ccm Knappscher Lösung ausreichte. War dies nicht der Fall, so wurde die Flüssigkeit als zuckerfrei und damit die Leber als glykogenfrei angesehen. Dieses Verfahren wurde in allen Versuchen bis zu Ende durchgeführt, mit Ausnahme der letzten. Hier begnügte ich mich mit der Feststellung, daß nach dem zur Fällung des Glykogens vorgeschriebenen Kalilauge-, Jodkalium- und Alkoholzusatz erst nach Verlauf von Stunden eine geringfügige Trübung auftrat.

Die Zuckerbestimmungen im Blute wurden im wesentlichen nach der Methode von Schenck**) ausgeführt.

Es wurden 200 oder 250 ccm Blut in vorgeschriebener Weise mit Salzsäure und Sublimat gefällt und das nicht vor dem nächsten Tage ge-

*) Grube gelang es, unter besonders günstigen Versuchsbedingungen Glykogenansatz in der durchbluteten Leber zu erzielen.

**) Fr. Schenck, Über Bestimmung und Umsetzung des Blutzuckers. Pflügers Archiv 55, 203.

wonnene Filtrat durch Schwefelwasserstoff von Quecksilber befreit, ein aliquoter Teil — meist etwa 700 ccm — wurde mit Natronlauge neutralisiert, mit Salzsäure bis zur eben deutlich sauren Reaktion versetzt, bei möglichst geringem Druck stark eingengt, in einen Meßkolben übergespült, auf genau 100 ccm aufgefüllt, durch wenige Tropfen Natronlauge alkalisch gemacht, filtriert und mittelst Knappscher Lösung titriert. Alle Titrationsen wurden in der Art ausgeführt, daß zu einer genau gemessenen Menge Knappscher Lösung das doppelte Volumen Wasser und noch vor dem Erhitzen eine genau gemessene Menge der zu titrierenden Flüssigkeit hinzugefügt wurde; stets wurde bei dem gleichen Versuch die gleiche Zeit gekocht, und dann ein Tropfen der abpipettierten Flüssigkeit mit einem Tröpfchen frisch bereiteten Schwefelwasserstoffwassers auf einer Glasplatte überschichtet.

Die zur Reduktion des Quecksilbers erforderliche Flüssigkeitsmenge wurde durch eine größere Zahl von Einzeltitrationsen möglichst genau (bis auf 0,1 ccm) festgestellt und der erhaltene Grenzwert durch Wiederholung der Titration kontrolliert.

Bei Einhaltung dieser Bedingungen liefert die Schencksche Methode äußerst scharfe Resultate und wenn bei den ziemlich starken Verdünnungen die erhaltenen absoluten Werte auch nicht völlig richtig sind, so dürfen doch die relativen Werte allen Anspruch auf Genauigkeit erheben.

In den Fällen, wo auch in der Leber Zuckerbestimmungen ausgeführt wurden, wandte ich nach möglichst weitgehender Zerkleinerung des Organs teils ebenfalls die Methode von Schenck an, teils kochte ich den Leberbrei mit 80proz. Alkohol, nahm eine Messung der erhaltenen Flüssigkeit vor, verjagte aus einem aliquoten Teil des Filtrats den Alkohol im Vakuum, fällte noch vorhandene Eiweißreste, Lecithin u. a. durch Zusatz von Salzsäure und Sublimat und verfuhr nun ebenso, wie bei den Blutzuckerbestimmungen. Die Zuckermenge in der Leber war meist so gering, daß eine genaue Titration nicht ausführbar war und ich mich damit begnügen mußte festzustellen wieviel Zucker maximal in der Leber vorhanden war.

Versuche.

Ich gehe nunmehr zur Schilderung der einzelnen Versuche über.

In einer größeren Anzahl von Fällen untersuchte ich, ob bei der Durchblutung der glykogenfreien Leber mit normalem Blut eine Veränderung des Blutzuckergehalts stattfindet.

Ich gebe zunächst in möglichst abgekürzter Form die Protokolle über zwei Versuche wieder.

Versuch I.

Kräftiger Foxterrier läuft nach dreitägigem Hunger etwa 7½ Stunden auf der Drehscheibe, am nächsten Tage ohne wesentliche Unterbrechung 8 Stunden. Der Hund wird darauf in Äthernarkose durch Entbluten ge-

tötet, und die Leber nach Abtrennung eines Kontrolllappens mit etwa 1 Liter Rinderblut durchblutet. Die Durchblutung dauerte etwa 2½ Stunden. Der Blutdruck betrug (dicht vor dem Eintritt in das Organ gemessen) 25 bis 30 mm Hg. Das Blut floß teils in einander sehr rasch folgenden Tropfen, teils, namentlich gegen Schluß, im Strahle. Bluttemperatur zwischen 38° und 40,5°. Von dem vor der Durchblutung abgetrennten und sofort verarbeiteten Kontrolllappen wurden 20 g zur Untersuchung auf Glykogen und 19 g zu einer Zuckerbestimmung verwendet. Die Leber enthielt vor der Durchblutung kein Glykogen und weniger als 0,07 Proz. Zucker.

Das Rinderblut enthielt vor der Durchblutung 0,051 Proz., nach der Durchblutung 0,132 Proz. Zucker.

Versuch II.

Ein kleiner Hund hungert 2 Tage (Gewicht nach dem Hungern 5 kg 600 g).

Er wird alsdann in der geschilderten Weise unter künstlicher Atmung mit Strychnin behandelt; (Strychninverbrauch etwa 2 Milligramm). Etwa 2½ Stunden nach Beginn der heftigen Krämpfe wird das Tier durch Entbluten getötet und die Leber nach Abtrennung des Kontrolllappens mit 1200 cm Rinderblut durchblutet.*) Gewicht der Leber vor der Durchblutung ohne Kontrolllappen (nach Abzug der am Schluß des Versuchs gewogenen Kanüle, der Gallenblase und des Zwerchfells) etwa 140 g. Zur Untersuchung auf Glykogen wurden 15 g, zur approximativen Zuckerbestimmung 7 g verwendet. Der Blutdruck wurde von 22 bis 25 mm Hg am Anfang auf etwa 35 mm Hg am Ende erhöht, das Blut floß während der ersten Stunde im Strahl, danach in sehr rasch auf einander folgenden Tropfen, ganz gegen Schluß nur langsam. Die Leber erwies sich als glykogenfrei, die in 7 g Leber vorhandene Zuckermenge war äußerst gering, sie reichte nicht zu einer approximativen Bestimmung. Auch nach der Durchblutung ließ sich in der Leber kein Glykogen nachweisen. Der Zuckergehalt des Rinderbluts vor der Durchblutung betrug 0,043 Proz., nach der Durchblutung 0,103 Proz.

Die beiden eben geschilderten, sowie einige weitere Versuche, auf deren genauere Schilderung hier nicht eingegangen werden soll, sind in der Tabelle I zusammengestellt. In dieser Tabelle geben die Kolonnen 1 bis 5 Auskunft über einige Einzelheiten der Versuchsanordnung. Kolonne 6 gibt den Zuckergehalt des zur Durchströmung verwendeten Blutes vor Beginn des Versuchs in Prozenten an (Blut A), Kolonne 7 den Zuckergehalt im durchgeleiteten Blut am Ende des Versuchs (Blut B). Kolonne 8 gibt die Menge des Zuckers in B — auf die Zuckermenge in

*) Dem Blute wurden etwa 30 ccm eines aus dem Pankreas des Hundes durch Behandeln mit physiologischer Kochsalzlösung gewonnenen Extrakts hinzugefügt. Weder in diesem, noch in anderen Versuchen wurde die Zuckerbildung durch den Zusatz von Pankreasextrakt oder Preßsaft merklich beeinflusst.

Tabelle I.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Nr.	Gewicht der Leber g	Dauer der Durchblutung	Blutart und Menge	Gewicht des auf Glykogen verarbeiteten Kontrolllappens g	Zucker in Blut A Proz.	Zucker in Blut B Proz.	Zucker- menge in B auf A = 100 bezogen	Absolute Zucker- zunahme g	Bemerkungen
1		2½ Stdn.	ca. 1 l Rinderblut	20	0,051	0,132	259	ca. 0,8	Die Leber enthielt weniger als 0,07 Proz. Zucker.
2	140		1200ccm Rinderblut	15	0,043	0,103	240	0,72	Lebersucker nicht bestimmbar. Zusatz von etwa 30 ccm eines aus Hundepankreas mit physiologischer Kochsalzlösung gewonnenen Extrakts.
3		1 Stde. 40Min.	1300ccm Rinderblut	16	0,051	0,092	180	0,53	
4	190	1 Stde. 30Min.	1140ccm Rinderblut	12	0,064	0,140	219	0,87	Lebersucker nur in unbestimmbaren Spuren vorhanden (verarbeitet 15 g Leber).
5	150	1 Stde. 35Min.	915 ccm Hundeblut	15	0,149	0,184	123	0,32	

A = 100 bezogen — an. In Kolonne 9 ist die absolute Zuckerzunahme im Blute während des Versuches in Grammen angegeben. *)

Wir sehen, daß bei allen 5, in die Tabelle I aufgenommenen Versuchen eine Zuckerzunahme im Blute auftrat. Bei drei Versuchen (Versuch 1, 2, 4) stieg der Zuckergehalt auf mehr als das Doppelte, bei einem (Versuch 3) auf nahezu das Doppelte, während bei dem letzten Versuch, bei dem Hundeblut benutzt wurde, die Vermehrung des Zuckers weit geringfügiger war. Wir werden später aber sehen, daß dieser Unterschied im Verhalten des Rinderblutes und des Hundeblutes kein durchgreifender ist.

Woher rührte nun die Vermehrung des Blutzuckers nach der Durchströmung der Leber?

Da die Leber in allen aufgeführten Fällen völlig glykogenfrei war, stammte der Zucker jedenfalls nicht aus dem Leberglykogen; ebenso wenig ist die Vermehrung des Blutzuckers durch eine ein-

*) Der Berechnung dieses Wertes habe ich die am Anfange des Versuches vorhandene Blutmenge zugrunde gelegt. Da, wie ich mich des öfteren überzeugte, der Blutverlust während einer wohl gelungenen Durchleitung nur sehr geringfügig ist, dürften die in Kolonne 9 aufgeführten Zahlen nicht wesentlich von den richtigen abweichen.

fache Ausschwemmung von präformiertem Leberzucker zu erklären; die Menge des letzteren in der glykogenfreien Leber ist äußerst gering, viel zu gering, um auch nur annähernd den zum Teil sehr erheblichen Zuckerzuwachs im Blute zu decken*), und ebenso wenig kann das Jecorin als Quelle der beobachteten Zuckerbildung in Anspruch genommen werden, da es bei der angewandten Bestimmungsmethode als Zucker mitbestimmt wird.

Ich bemühte mich, in der vorliegenden Arbeit zunächst die Frage zu entscheiden, ob die Leber oder das Blut das Material zur Zuckerbildung liefern.

Einige Versuche wurden in der Weise angestellt, daß der Brei oder der Preßsaft glykogenfreier Lebern unter Toluolzusatz bei Brutschranktemperatur für eine Reihe von Stunden aufbewahrt wurde. Es zeigte sich dabei keine, oder nur eine äußerst geringe Vermehrung des Zuckergehalts. Die Versuchsanordnung war hierbei aber von der bei den Durchströmungsversuchen getroffenen so verschieden, daß ich diesen Resultaten keinen besonderen Wert beimessen möchte und deshalb auch auf eine genauere Wiedergabe der Versuche selbst verzichte.

Erst die Aufklärung der zeitlichen Verhältnisse der Zuckerbildung in der durchströmten Leber führte zu einer Versuchsanordnung, mittelst derer sich die Frage der Herkunft des neu gebildeten Zuckers bis zu einem gewissen Grade entscheiden ließ.

Um über den zeitlichen Verlauf der Zuckerbildung Aufschluß zu erhalten, wurde zu verschiedenen Zeitpunkten, während der Durchblutung und am Ende derselben, je eine Blutprobe zur Zuckerbestimmung entnommen.

Ein Teil dieser Versuche ist in Tabelle II (Versuch 6, 7, 8) zusammengestellt, während einige andere erst weiter unten besprochen werden sollen (Tabelle IV, Versuch 12 und 13). (Siehe nebenstehende Tabelle.)

In den ersten 5 Kolonnen der Tabelle II sind die gleichen Angaben wie in den entsprechenden der Tabelle I enthalten. Kolonne 6 und 7 geben an, wie lange nach Beginn der Durchblutung die Blutproben B und C entnommen wurden. Kolonne 8, 9 und 10 enthalten den prozentischen Zuckergehalt der vor (A), während (B) und am Schluß der Durchblutung (C) untersuchten Proben. Von einer Berechnung der Zuckerzunahme in Grammen ist abgesehen, dagegen ist in Kolonne 11 das Verhältnis der

*) Es soll keineswegs in Abrede gestellt werden, daß der präformierte Leberzucker unter Umständen an der Vermehrung des Blutzuckers bis zu einem gewissen Grade mitbeteiligt sein kann. (Siehe weiter unten.)

Zuckermengen in A, B und C berechnet, wobei A wiederum = 100 gesetzt ist.

Tabelle II.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Nr	Gewicht der Leber g	Dauer der Durchblutung	Blutart und Menge	Gewicht des zur Glykogenbestimmung verwendeten Kontrolllappens g	Verarbeitung der Blutprobe B nach Beginn der Durchblutung	Verarbeitung der Blutprobe C nach Beginn der Durchblutung	Zucker in Blut A Proz	Zucker in Blut B Proz.	Zucker in Blut C Proz.	Verhältnis der Zuckerwerte A, B u. C (A = 100)	Bemerkungen
6	100	3 Stdn.	1200ccm Hundeblood + 2g Traubenzucker	12	1 1/2 Stdn.	3 Stdn.	0,197	0,269	0,283	100:137:144	Dem Blute wurde der Preßsaft v. 2 Hundepankreasdrüsen hinzugefügt.
7	335	2 1/4 Stdn.	1400ccm Rinderblut	35	1 Stde.	2 1/4 Stdn.	0,059	0,084	0,084	100:142:142	
8	110	1 Stde. 50Min.	1150ccm Rinderblut	18	1 Stde. 20Min	1 Stde. 50Min.	0,056	0,098	0,092	100:175:164	

Aus der Zusammenstellung geht hervor, daß der Zuckergehalt des Blutes schon nach einer bis anderthalb Stunden bis zum Maximum angestiegen war, um während der weiteren Dauer der Durchströmung annähernd konstant zu bleiben. Denn die Unterschiede im Zuckergehalte der Blutproben B und C in den Versuchen 6 und 8 fallen wohl in die Fehlergrenzen der Bestimmung.

Aus welchem Grunde hörte die Zuckerbildung nach etwa einstündiger Durchströmung auf?

Falls es sich nicht um eine einfache Absterbeerscheinung handelte, war hauptsächlich an zwei Möglichkeiten zu denken. Entweder wirkte der neugebildete Zucker hemmend auf die Bildung weiterer Zuckermengen ein, es handelte sich also um eine Art Gleichgewichtsreaktion, oder aber es war nach Verlauf einer Stunde ein in der Leber oder im Blute vorhandener Vorrat an zuckerbildender Substanz verbraucht.

Daß es sich um eine Gleichgewichtsreaktion in dem oben angedeuteten Sinne handelt, wird durch Versuche unwahrscheinlich gemacht, in denen, trotzdem dem Blute vor der Durchblutung erhebliche Quantitäten Zucker zugeführt wurden, dennoch während

der Durchströmung eine zum Teil sehr beträchtliche Zunahme des Blutzuckers erfolgte. Die betreffenden Versuche gibt Tabelle III wieder. Die Anordnung der letzteren ist dieselbe wie in Tabelle I.

Tabelle III.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Nr.	Gewicht der Leber g	Dauer der Durchblutung	Blutart und Menge	Gewicht des auf Glykogen verarbeiteten Kontrolllappens g	Zucker in Blut A Proz.	Zucker in Blut B Proz.	Zuckermenge in B auf A = 100 bezogen	Absolute Zuckerzunahme g	Bemerkungen
8	120	ca. 2 Stdn.	1050 ccm Rinderblut mit Traubenzucker	16	0,179	0,160	—	keine Zunahme	
9	160	1 Stunde 40 Min.	900 ccm Rinderblut mit Traubenzucker	16?	0,179	0,293	164	1,026	In der Leber unbestimmbare Mengen Zucker.
10	100	1 Stunde 30 Min.	950 ccm Rinderblut mit Traubenzucker	20	0,263	0,294	112	0,29	In der Leber unbestimmbare Spuren Zucker. Zusatz von im ganzen 20 ccm Rinderpankreaspreßsaft.
11	240	1 Stunde 30 Min.	1125 ccm Rinderblut mit Traubenzucker	14	0,245	0,307	125	0,69	

In einem Falle ist zwar keine Zunahme (vielleicht sogar eine kleine Abnahme) des Zuckers eingetreten (Versuch 8). In einem zweiten ist die Zunahme gering (Versuch 10); während die absolute Zuckerzunahme in den Versuchen 9 und 11 ganz beträchtlich ist.*) (Siehe auch Tabelle II, Versuch 6.)

Die prozentische Zuckerzunahme ist wegen des hohen Anfangsgehaltes an Zucker naturgemäß geringer als in den früheren Versuchen.

Das Aufhören der Zuckerbildung in der durchbluteten Leber nach Verlauf einer Stunde ließ sich also nicht lediglich da-

*) Bei der Beurteilung dieser und auch der übrigen Versuche kommt ein weiterer Faktor in Betracht, nämlich der Zuckerverbrauch während der Durchströmung der Leber. Dieser kann, wie Dr. Almagia und ich in einer demnächst erscheinenden Arbeit auf einem anderen Wege, als dem hier beschrifteten, nachweisen, bei hohem Blutzuckergehalt sehr groß sein.

durch erklären, daß der neugebildete Zucker hemmend auf die Bildung weiterer Zuckermengen einwirkte. Es wurde daher die zweite, oben erwähnte Möglichkeit, daß nämlich während der ersten Stunde der Durchblutung ein in der Leber oder im Blut vorhandener Vorrat an zuckerbildender Substanz verbraucht würde, näher ins Auge gefaßt.

Handelte es sich um eine zuckerbildende Substanz im Blute, so mußte es gelingen, durch Zufuhr von neuem Blute die scheinbar schon erschöpfte Leber zur Produktion von neuem Zucker zu veranlassen.

Dies war nun in der Tat möglich. (Tabelle IV, Versuch 12 u. 13.)

Tabelle IV.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Nr.	Gewicht der Leber g	Dauer der Durchblutung	Blutart und Menge	Gewicht des auf Glykogen verarbeiteten Kontrollappens g	Durchblutung mit Blut I			Durchblutung mit Blut II	
					Zucker in Blut A	Zucker in Blut B	Zucker in Blut C	Zucker in Blut D	Zucker in Blut E
					Proz.	Proz.	Proz.	Proz.	Proz.
12	230	2 Stdn. 10 Min.	Rinderblut für den ersten Teil der Durchblutung unbekannt, für den zweiten etwa 1000 ccm	14	0,045 entnommen vor Beginn der Durchblutung	0,089 nach 45 Min.	0,103 nach 75 Min.	0,051 vor Beginn des zweiten Teils der Durchblutung	0,094 45 Min. nach Beginn des zweiten Teils der Durchblutung
13	140	2 Stdn. 30 Min.	Rinderblut für den ersten Teil der Durchblutung 1400 ccm, für den zweiten Teil nicht genau gemessen (etwa 1000 ccm)	15	0,060 entnommen vor Beginn der Durchblutung	0,091 nach 1 Stde. 10 Min.	0,094 nach 1 Stde. 30 Min.	0,070 vor Beginn des zweiten Teils der Durchblutung	0,094 60 Min. nach Beginn des zweiten Teils der Durchblutung

Versuch 12 wurde in folgender Weise ausgeführt; es wurde zunächst mit einer größeren Blutmenge (Blut I) wie gewöhnlich durchblutet. Vor der Durchblutung wurde mit diesem Blut die Zuckerbestimmung A angesetzt; nach 45 Minuten und nach 75 Minuten wurden von dem Durchblutungsblut die Proben B und C entnommen. Nunmehr wurden die Blutbehälter des Apparats, ohne daß die Durchblutung unterbrochen wurde, möglichst entleert und Apparat und Leber zunächst mit frischem, d. h. noch nicht zur Durchblutung benutzten Blute ausgespült. Die Menge des Spülblutes, das fortgegossen wurde, betrug 650 ccm. Jetzt wurde frisches Blut (750 ccm) hinzugefügt und die Durchblutung noch eine Stunde lang fortgeführt.

Da die Leitungen des Apparates und die Leber etwa 300 ccm Blut enthielten, kam bei diesem zweiten Teil der Durchblutung annähernd ein

Liter Blut zur Verwendung. Die Resultate dieser Versuche ergeben sich aus der Tabelle (Versuch 12 und 13). Man sieht, daß nach $\frac{3}{4}$ Stunden (Versuch 12), wo die erste Blutmenge entnommen wurde, der Zuckergehalt des Blutes noch nicht völlig seinen Höhepunkt erreicht hatte. (Kolonne 7, Blutprobe B.) Es ist aber nach den Ergebnissen früher aufgeführter Versuche sicher anzunehmen, daß dies nach $\frac{3}{4}$ stündiger Durchblutung der Fall war. (Kolonne 8, Blutprobe C.)

Das Blut, das zur Ausspülung des Apparats und der Leber, sowie zur Durchführung des zweiten Teils des Versuches verwendet wurde, entstammte zwar derselben Flasche, wie das für den ersten Teil des Versuches benutzte, es konnte sich aber während des Stehens der Zuckergehalt verändert haben. Deswegen wurde damit bei Beginn des zweiten Teils der Durchblutung noch eine Zuckerbestimmung ausgeführt. Diese (Blut D, Kolonne 9) ergab einen ein wenig höheren Zuckerwert als die Bestimmung in Blut A.

Die am Ende des zweiten Teils der Durchblutung (Blut E, Kolonne 9) untersuchte Blutprobe ergab einen nur wenig niedrigeren Wert, als die am Ende des ersten Teils des Versuchs entnommene.

Die schon zum Abschluß gekommene Zuckerbildung hatte also unter dem Einfluß der Zufuhr eines neuen Blutquantums wieder kräftig eingesetzt.

Die Wiederholung dieses Versuches stieß anfänglich auf eine völlig unerwartete Schwierigkeit. Zu verschiedenen Malen bildete sich nämlich in der Leber kurze Zeit, nachdem die Durchströmung mit dem zweiten Blutquantum begonnen hatte, ein derartiges Stromhindernis aus, daß auch bei Anwendung sonst nie benutzter Druckhöhen das Blut nur in äußerst langsam einander folgenden Tropfen floß und der Versuch infolgedessen als mißlungen betrachtet werden mußte.

Schließlich kam ich zum Ziel, als ich für den zweiten Teil der Durchblutung anstatt völlig frischen Blutes eine Mischung von viel frischem und wenig schon zur Durchblutung benutztem Blut anwandte. (Versuch 13.)

Natürlich wurde zu Beginn des zweiten Teils der Durchblutung eine Zuckerbestimmung mit dieser Mischung angesetzt. (Kolonne 9, Blut D.) Im übrigen wurde dieser Versuch genau so wie Versuch 12 ausgeführt, nur daß die Zeitpunkte für die Entnahme der Blutproben etwas anders gewählt wurden, was im einzelnen aus der Tabelle hervorgeht.

Der Versuch lieferte die völlige Bestätigung des früher Beobachteten. Während des ersten Teils der Durchströmung hatte der Blutzucker nach 70 Minuten einen annähernd konstanten Wert erreicht. (Vergleiche Kolonne 7 und 8.) Die Durchströmung mit der neuen Blutmischung bewirkt neuerlich Zuckerbildung und am Ende des zweiten Teiles der Durchblutung ist derselbe Wert wie am Ende des ersten Teiles erreicht. (Vergl. Kolonne 8 und 10.)

Unter diesen Umständen liegt die Annahme sehr nahe, daß der bei der Durchblutung der glykogenfreien Leber auftretende Zucker einer im Blute vorhandenen Vorstufe entstammt. Die Tatsache, daß in den beiden eben geschilderten Versuchen nach Durchleitung der zweiten Blutmenge der Zuckergehalt zu den gleichen Werten ansteigt, wie sie am Schlusse des ersten Teils des Versuchs erreicht wurden, spricht sogar dafür, daß ausschließlich das Blut und nicht die Leber das Material zur Zuckerbildung lieferte.

Wenn diese Vorstellung richtig war, so durfte ein Blut, das bei der Durchströmung einer Leber das Maximum des Zuckergehalts erreicht hatte, nach der Durchströmung einer zweiten Leber keinen weiteren Zuckerzuwachs aufweisen.

Die Anordnung dieser Versuche war dementsprechend folgende:

Mit einem größeren Blutquantum wurde glykogenfreie Leber I etwa 1½ Stunden lang durchblutet, und das so gewonnene Blut zu einer ½- bis ¾stündigen Durchströmung einer glykogenfreien Leber II verwendet. Die Versuche (14 bis 16) sind in Tabelle V mitgeteilt.

Tabelle V.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Durchblutung der Leber I							Durchblutung der Leber II				
Nr.	Gewicht der Leber	Dauer der Durchblutung	Menge Rinderblut	Gewicht des auf Glykogen verarbeiteten Kontrolllappens	Zucker in Blut A	Zucker in Blut B	Gewicht der Leber	Dauer der Durchblutung	Menge Rinderblut	Gewicht des auf Glykogen verarbeiteten Kontrolllappens	Zucker in Blut C
	g		ccm		Proz.	Proz.	g		ccm		Proz.
14	185	1 Stde. 30Min.	1600?	20	0,057	0,081	115	30Min.	900	22	0,087
15	230	1 Stde. 20Min.	1700	25	0,063	0,092	165	40Min.	?	22	0,131
16	370	1 Stde. 30Min.	1700	26	0,058	0,118	130	45Min.	1000	15	0,137

In die Kolonne 6 und 7 ist der Zuckergehalt des Blutes zu Beginn und am Schlusse der Durchblutung der ersten Leber eingetragen. Kolonne 12 gibt die Zuckerwerte am Schlusse der zweiten Durchblutung an.

Wie man sieht, hat in Versuch 14 der Blutzucker bei der zweiten Durchblutung nur um ein sehr Geringes zugenommen, während die Zunahme in Versuch 15 sehr erheblich und in Versuch 16 immerhin deutlich ist.

Während sich also in Versuch 14, ebenso wie in den Versuchen 12 und 13 die Zuckerzunahme allein aus einer Zuckervorstufe im Blute herleiten läßt, weisen die Resultate der Versuche 15 und 16 doch darauf hin, daß neben dem Blute auch die Leber als Quelle der Zuckervermehrung bei der Durchblutung in Betracht kommen kann. So erscheint denn die Zuckerbildung in der glykogenfreien künstlich durchbluteten Leber mit normalem Blut als ein sehr verwickelter Vorgang, der durch die vorstehende Untersuchung keineswegs völlig geklärt ist.

Die im vorstehenden gewonnenen Ergebnisse sind im wesentlichen folgende:

1. Bei der Durchblutung der völlig glykogen- und annähernd zuckerfreien Leber mit normalem Blut tritt eine unter Umständen sehr erhebliche Vermehrung des Blutzuckers ein.

2. Diese Vermehrung des Blutzuckers findet sich auch bei Verwendung von künstlich bezuckertem Blut zur Durchströmung.

3. Die Vermehrung des Blutzuckers ist nach etwas über einstündiger Durchblutung abgeschlossen und der Zuckergehalt des Blutes bleibt jetzt annähernd konstant.

4. Führt man zu einer Zeit, wo bei Durchblutung mit einer Blutmenge A die Zuckerbildung schon zum Abschluß gekommen ist, der Leber ein frisches Blutquantum B zu, so steigt hier der Blutzuckergehalt neuerdings an und zwar annähernd bis zu denselben Werten, die bei der Durchblutung mit dem Blutquantum A erreicht worden waren.

5. Aus diesem Verhalten wird auf das Vorhandensein einer Zuckervorstufe im Blute geschlossen. Doch liefert auch die Leber unter Umständen einen Teil des Materials zur Zuckerbildung.

V.

Über das Auftreten einer flüchtigen, jodoformbildenden Substanz bei der Durchblutung der Leber.

Von Dr. **Marco Almagia** und **Gustav Embden**, Laboratoriumvorstand.

Aus dem städtischen Krankenhaus zu Frankfurt a. M.

Innere Abteilung, Oberarzt Professor von **Noorden**.

Bei Gelegenheit einer größeren Reihe von Durchblutungsversuchen, die wir an der Leber anstellten, untersuchten wir unter anderem das zur Durchströmung verwendete Blut auf flüchtige, jodbindende Substanzen.

Das Blut (Rinderblut) war nach der von Schenck für die Bestimmung des Zuckers angegebenen Methode mit Salzsäure und Sublimat gefällt und in einem verschlossenen Gefäß aufbewahrt worden. 400 ccm des Filtrates, die etwa 66 $\frac{1}{2}$ ccm Blut entsprachen, wurden bis annähernd auf die Hälfte ihres Volums abdestilliert und das Destillat in der Kälte mit viel Natronlauge und einer gemessenen Menge $\frac{n}{10}$ -Jodlösung versetzt.

Als bald bildete sich eine gelb gefärbte Trübung und es trat Jodoformgeruch auf, die Trübung ging rasch in den charakteristischen Jodoformniederschlag über. Wie wir uns nach Ansäuern der Flüssigkeit durch Titration mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlösung überzeugten, waren mehrere ccm der Jodlösung verbraucht worden. Das Destillat der gleichen Menge desselben, vor der Durchblutung nach Schenck behandelten Blutes lieferte keinen charakteristischen Jodoformniederschlag, und von der zugefügten Jodlösung wurde nur ein Bruchteil eines Kubikzentimeters verbraucht. Die Jodoformbildung im Destillat des zur Durchblutung verwandten Blutes trat auch ein, als wir ihm statt Jodjodkaliumlösung und Natronlauge alkoholische Jodlösung und Ammoniak hinzufügten. Die Quecksilberoxydprobe fiel ebenfalls positiv aus, während die Legalsche Probe nicht gelang.

Aus der Tatsache, daß die Quecksilberoxydprobe positiv ausfiel, geht hervor, daß die jodoformbildende Substanz nicht Alkohol war. Der positive Ausfall der Gunningschen Jodoformprobe beweist, daß es sich auch nicht um Aldehyd handelte. Unter diesen Umständen liegt es sehr nahe, die bei der Leberdurchblutung auftretende jodoformbildende Substanz als Aceton anzusprechen, wenngleich der endgiltige Beweis für diese Annahme noch nicht erbracht ist.

Der negative Ausfall der Legalschen Probe darf — bei deren relativ geringer Empfindlichkeit — nicht verwundern.

Wir hatten noch das Durchblutungsblut, von einer größeren Reihe anderer Durchblutungsversuche herstammend — mit Salzsäure und Sublimat versetzt — in verschlossenen Gefäßen aufbewahrt. Für einen Teil der Versuche standen uns auch noch ebenso gefällte Proben des entsprechenden Blutes vor der Durchblutung zur Verfügung. Je 400 ccm der Blutfiltrate (entsprechend je 66 $\frac{1}{2}$ ccm Blut) wurden nun zu einer Bestimmung nach Messinger-Huppert verwendet. In der nebenstehenden Tabelle sind die Resultate dieser Bestimmungen zusammengestellt.*)

In der Kolonne 2 findet sich die Angabe, ob die durchblutete Hundeleber glykogenhaltig oder glykogenfrei war. Kolonne 3 weist die Menge des bei der Durchblutung verwendeten Blutes und etwaige zum Blute erfolgte Zusätze nach. In Kolonne 4 und 5 ist die Menge der $\frac{n}{10}$ -Jodlösung, die vom Destillate aus 400 ccm Blutfiltrat gebunden wurde, in ccm angegeben.

Kolonne 4 bezieht sich auf das Blut vor, Kolonne 5 auf das Blut nach der Durchblutung.

Von einer tabellarischen Zusammenstellung der aus den in Kolonne 4 und 5 angegebenen Zahlen berechenbaren Acetonwerte sehen wir ab. Denn einmal ist die Identität der jodoformbildenden Substanz mit Aceton nicht endgültig nachgewiesen und ferner ging sicher während der Durchblutung ein Teil derselben durch den kräftigen Luftstrom, der durch das nahezu körper-

*) Hier sei hervorgehoben, daß die flüchtige, jodoformbildende Substanz nicht etwa erst bei der Destillation der salzsauren Flüssigkeit durch Einwirkung der Säure entstand. Denn die jodoformbildende Substanz trat in annähernd gleicher Menge auf, als wir das nach Schenck gewonnene Extrakt vor der Destillation neutralisierten und schwach mit Essigsäure ansäuerten. Auch bei der direkten Destillation des Durchblutungsblutes mit Wasser und etwas primärem Kaliumphosphat wurden (in zwei Versuchen) die gleichen Resultate erhalten. (Die bei schwach saurer Reaktion erhaltenen Destillate wurden nochmals bei schwefelsaurer Reaktion destilliert und erst diese zweiten Destillate titriert.)

warme Blut geleitet wurde, verloren. Immerhin wollen wir für einen Versuch, bei dem die Jodoformbildung im Destillate besonders reichlich war, die Menge der jodoformbildenden Substanz auf Aceton berechnen. Im Versuch 3, bei dem dem Durchblutungsblut 7 g Leucin hinzugefügt waren, wurden von dem einer Blutmenge von 66½ ccm entsprechenden Destillate 5 ccm $n/_{10}$ -Jodlösung verbraucht; da das gleiche Blut vor der Durchblutung ein Destillat geliefert hatte, das 0,5 ccm $n/_{10}$ -Jodlösung verbrauchte, war also eine 4,5 ccm $n/_{10}$ -Jodlösung entsprechende Menge jodoformbildender Substanz neugebildet worden, d. i. auf Aceton berechnet, für 100 ccm Blut 6,5 mg oder für die gesamte bei

1	2	3	4	5
Nr.	Glykogenfreie oder glykogenhaltige Leber	Blutmenge und Zusatz z. Blute	Vom Blutdestillate gebunden	
			vor der Durchblutung ccm $n/_{10}$ -Jodlösung	nach der Durchblutung ccm $n/_{10}$ -Jodlösung
1	glykogenhaltig	1500 ccm und 7 g Alanin	—	2,4
2	glykogenfrei	1600 ccm und 7 g Alanin	0,6	4,0
3	glykogenfrei	1500 ccm und 7 g Leucin	0,5	5,0
4	glykogenhaltig	1600 ccm und 7—8 g Leucin	—	3,4
5	glykogenhaltig	1600 ccm kein Zusatz	—	2,1
6	glykogenhaltig	1600 ccm kein Zusatz	—	1,9
7	glykogenfrei	1600 ccm kein Zusatz	—	1,7
8	glykogenfrei	1700 ccm 10 g Alanin	0,2	2,1
9	glykogenfrei	1700 ccm 15 g Traubenzucker	0,4	2,15
10	glykogenfrei	1700 ccm 9 g Laevulose	0,25	2,0

dem Versuch 3 angewandte Blutmenge 97,5 Milligramm (rund ein Dezigramm). Wie gesagt, handelt es sich hier für den gegebenen Versuch um einen Minimalwert.*)

Zu weiteren Schlußfolgerungen berechtigen die vorliegenden Versuche einstweilen nicht.**)

*) Die durch Strychninvergiftung der Hunde von Glykogen befreite Leber enthielt ebenso, wie die normale, vor der Durchblutung nur äußerst geringe Mengen flüchtiger, jodbindender Substanz, was wir durch einen besonderen Versuch feststellten.

**) Die Frage, ob auch andere Organe bei der Durchblutung eine ähnliche Substanz bilden, sowie weitere Untersuchungen über die in der Leber gebildete Substanz sind in Angriff genommen.

VI.

Fütterungsversuche am pankreaslosen Hunde.

Von Dr. G. Embden, Laboratoriumsvorstand und Dr. H. Salomon
Sekundärarzt.

Aus dem Städtischen Krankenhause zu Frankfurt a. M.
Innere Abteilung, Oberarzt Prof. von Noorden.

Wir haben kürzlich*) nachgewiesen, daß Alaninfütterung beim pankreaslosen Hunde eine Steigerung der Zuckerausfuhr hervorruft. Mittlerweile haben wir noch bei der Darreichung anderer Aminosäuren sowie von Milchsäure positive Resultate erhalten, die wir in folgendem kurz mitteilen wollen. Versuche mit Milchsäure lagen besonders nahe, weil aus Alanin, dessen Wirkung bei pankreasdiabetischen Hunden wir in einer früheren Arbeit beschrieben haben, nach Versuchen von Langstein und Neuberg im Organismus Milchsäure entstehen kann.

Die Zufuhr von Natrium lacticum vom Munde aus stieß auf einige Schwierigkeiten, weil die Hunde oft mit Erbrechen und mit Durchfällen reagierten. Es mußte daher subkutane Darreichung zu Hilfe genommen werden. Die folgenden Tabellen geben über unsere Versuche einen Überblick:

Tabelle I, Hund 1, Pankreasexstirpation am 12. Juli 1904.

Tag	Harn- menge in ccm	Zucker in Proz.	Zucker in g	Fütterung	Be- merkungen
14. 7. mittags bis 15. 7. „	470	0,8	3,76	kein Futter	
15. 7. mittags bis 16. 7. „	186	5,85	10,8	100 g Pferde- fleisch	Bauchdecken- abszeß. Eröffg. reichl. Entlee- rung von Eiter Tamponade mit Jodoformgaze.

*) Diese Beiträge 5, 507.

Tag	Harn- menge in ccm	Zucker in Proz.	Zucker in g	Fütterung	Be- merkungen
16. 7. mittags bis 17. 7. „	235	4,2	9,4	100 g Pferde- fleisch	
17. 7. mittags bis 18. 7. „	250	3,1	7,75	30 g Pferde- fleisch 60 g gek. Rind- fleisch	Sehr reichl. flüssige Stühle, mit denen der Harn verunrei- nigt wird.
18. 7. mittags bis 19. 7. „	186	3,05	5,67	100 g gek. Rind- fleisch	
19. 7. mittags bis 20. 7. „	?	—	—	100 g gek. Rind- fleisch 15 g Natrium- laktat per Schlundsonde	
20. 7. mittags bis 21. 7. „	193	0	0	100 g gek. Rind- fleisch	
21. 7. mittags bis 22. 7. „	1. — 186 2. — 50	3,7 1,9	6,88 0,95	7,83 100 g gek. Rind- fleisch 13 g Natrium- laktat in 100 g Wasser subkutan.	
22. 7. mittags bis 23. 7. „	140	1,4	1,96		
23. 7. mittags bis 24. 7. „	100	2,0	2,0		

Wie ersichtlich befand sich der Hund in der Zeit vom 15. bis 18. Juli in einer Periode allmählich absinkender Zuckerauscheidung; die Zahlen lauten 10, 9, 7, 5 g per Tag. Auf die Eingießung milchsauren Natrons am 19. antwortete das Tier mit reichlichen Diarrhöen, welche den Versuch hinfällig machten. Am folgenden Tag trat Zuckerfreiheit ein, zum Teil wohl auch infolge der Diarrhöen und verschlechterter Nahrungsresorption. Unter subkutaner Injektion von 13 g Natriumlactat stieg die Zuckerausfuhr in diesem Stadium auf 7,83 g, um in den folgenden Tagen auf 2 g abzufallen.

Tabelle II, Hund 2, Dackel, oper. 9. Mai, Heilung per primam.

Tag	Harn- menge in ccm	Zucker- menge in Proz.	Zucker- menge in g	Fütterung	Be- merkungen
14. 5. mittags bis 15. 5. „	405	2,45	9,92	100 g Pferde- fleisch	

Tag	Harn- menge in ccm	Zucker- menge in Proz.	Zucker- menge in g	Fütterung	Be- merkung
15. 5. mittags bis 16. 5. "	332	3,3	10,92	100 g Pferde- fleisch	
16. 5. mittags bis 17. 5. "	336	2,9	9,74	100 g Pferde- fleisch	
17. 5. mittags bis 18. 5. "	1. 448 m. Er- brochenem verunreinigt 2. 285 6 Uhr abends 3. 732	1. 1,65 0,9 1,3	7,39 2,565 9,516 } 19,47	35 g Natriumlaktat in 150 ccm Wasser per Sonde. Nachher längere Zeit Er- brechen; etwas vor 6 Uhr noch 20 g Natriumlaktat in 70 g Wasser subkutan.	Der Hund starb am 20. 5. an den Folgen eines Ab- zesses, der im Anschluß an die subkutane Injek- tion ent-tanden war.

Der Hund zeigte also vom 14. bis 17. 5. eine recht gleichmäßige Zuckerausfuhr, die zwischen 9,7 und 10,9 g schwankte, die Darreichung von milchsaurem Natron per os löste Erbrechen aus. Trotzdem war von mittags bis nachmittags 6 Uhr bereits soviel Zucker ausgeschieden, wie sonst in 24 Stunden. Auf weitere subkutane Darreichung von 20 g Natriumlaktat wurde von 6 Uhr abends bis Mittag des folgenden Tages nochmals etwa die Menge (rund 9 g) ausgeschieden, die sonst 24 Stunden entsprach.

Einige weitere Versuche erstreckten sich auf die Einwirkung von Glykokoll, Asparagin und Harnstoff. Sie sind in folgender Tabelle enthalten.

Tabelle III, Hund 3, 2690 g schwer.

Tag	Harn- menge in ccm	Zucker- menge in Proz.	Zucker- menge in g	N in g	Quo- tient D : N	Fütterung	Bemerkungen
21. 4. mittags bis 22. 4. "	123	2,6	3,19	—	—	keine Nahrung	
22. 4. mittags bis 23. 4. "	134	5,6	7,5	4,221	1,75	keine Nahrung	
23. 4. mittags bis 24. 4. "	(75)	4,0	(3,0)	—	—	keine Nahrung	Fraglich, ob Urin quantitativ.
24. 4. mittags bis 25. 4. "	58	3,1	1,79	1,33	1,4	keine Nahrung	
25. 4. mittags bis 26. 4. "	325	3,1	10,05	4,754	2,1	keine Nahrung	15 g Glykokoll in 3 Port. per os. Geringfügiges Erbrechen.
26. 4. mittags bis 27. 4. "	70	3,5	2,45	16,8	1,4	keine Nahrung	

Tag	Harn- menge in ccm	Zucker- menge in Proz.	Zucker- menge in g	N in g	Quo- tient D : N	Fütterung	Bemerkungen
27. 4. mittags bis 28. 4. "	195	2,7	5,26	3,09	1,7	keine Nahrung	6 g Glykokoll per os. Erbrechen mäßig. Grades.
28. 4. mittags bis 29. 4. "	125	5,6	7,0	3,02	2,3	100 g Fleisch in 2 Portionen	
29. 4. mittags bis 30. 4. "	95	5,2	4,9	2,91	1,6	100 g Fleisch in 2 Portionen	
30. 4. mittags bis 1. 5. "	118	3,3	3,9	2,91	1,4	100 g Fleisch in 2 Portionen	
1. 5. mittags bis 2. 5. "	65	2,6	1,7	2,04	1,8	100 g Fleisch in 2 Portionen	
2. 5. mittags bis 3. 5. "	325 morg. 36 361 total	2,35	8,48	5,141	1,6	100 g Fleisch in 2 Portionen	20 g Asparagin in 2 Portion. per os.
3. 5. mittags bis 4. 5. "	70	3,5	2,45	3,08	0,8	100 g Fleisch in 2 Portionen	
4. 5. mittags bis 5. 5. "	260	3,05	7,9	5,805	1,4	100 g Fleisch in 2 Portionen	10 g Glykokoll in 2 Portion. per os.
5. 5. mittags bis 6. 5. "	274	4,1	3,0	3,02	1,0	100 g Fleisch in 2 Portionen	
6. 5. mittags bis 7. 5. "	60	3,6	2,16	—	—	100 g Fleisch in 2 Portionen	
7. 5. mittags bis 8. 5. "	75	3,4	2,55	—	—	100 g Fleisch in 2 Portionen	
8. 5. mittags bis 9. 5. "	285	1,0	2,85	—	—	100 g Fleisch in 2 Portionen	10 g Harnstoff in 2 Portion. per os.
9. 5. mittags bis 10. 5. "	73	2,8	2,04	—	—	100 g Fleisch in 2 Portionen	
10. 5. mittags bis 11. 5. "	70	3,7	2,59	—	—	100 g Fleisch in 2 Portionen	

Im Anschluß an die Operation erhielt der Hund anfangs keine Nahrung und schied während dieser Zeit nur kleine Mengen Zucker aus. Beide Male, am 25. 4. wie am 27. 4. rief intrastomachale Darreichung von Glykokoll erhebliche Steigerung der Diurese und Glykosurie hervor. Vom 29. 4. an wurden täglich 100 g Pferdefleisch verfüttert. Der Hund schied bei dieser Nahrung nach anfänglichem Anstieg meist 2 bis 3 g Zucker pro Tag aus. Auch während dieser Periode bewirkte Glykokollfütterung (4. 5.) ein deutliches Ansteigen der Harnzuckermenge.

Daß die Zunahme der Zuckerausfuhr nicht etwa bloß durch die gleichzeitig eingetretene Diurese hervorgerufen wurde, geht außer aus anderen Erwägungen auch aus dem weiter unten zu besprechenden Versuche mit Harnstoff hervor.

Die Stickstoffausfuhr nimmt unter der Glykokolldarreicherung natürlich zu, ungefähr entsprechend dem Stickstoffgehalt des Glykokolls.

Eine weniger intensive, aber doch deutliche Wirkung hatte die Verabreichung von Asparagin, wie aus dem Versuche vom 4. 5. zu ersehen ist. Es ist diese Wirkung des Asparagins schon von Nebelthau*) beobachtet worden.

Besonderes Interesse in verschiedener Hinsicht bietet der am 8. 5. angestellte Versuch mit Harnstoff. Derselbe ließ keinerlei Einwirkung auf die Zuckerausscheidung erkennen, obwohl die Diurese von 75 auf 285 in die Höhe ging.

Zusammenfassend müssen wir nach unseren Versuchen der Milchsäure, dem Glykokoll sowie dem Asparagin die Eigenschaft zuerkennen, beim pankreaslosen Tiere die Zuckerausfuhr zu steigern.

*) E. Nebelthau, Experimenteller Beitrag zur Lehre von der Zuckerbildung im diabetischen Organismus. Münchener mediz. Wochenschr. 1902, 917.

VII.

Fermentwirkung und Fermentverlust.

Von H. Reichel und K. Spiro.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

Wenn man sich daran gewöhnt hat, die Fermente als katalytische Substanzen anzusehen, so liegt dem die Erfahrung zu Grunde, daß die zur Wirkung nötigen Mengen außerordentlich gering sind; denn je mehr man gelernt hat, die Fermente zu reinigen, um so mehr wurde klar, daß sie sich bereits in minimalen Quantitäten als wirksam erweisen. Als der Begriff der Fermente sich in der Physiologie einbürgerte, suchte man zu zeigen, daß von dem Ferment bei der Wirkung nichts verloren geht. So wollte schon vor mehr als 50 Jahren J. Vogel*) dies durch Reindarstellung des Pepsins erreichen. Glücklicher war Brücke**), der zeigen konnte, daß eine kleine Menge Pepsins immer erneute Mengen angesäuerten Fibrins verdauen kann. Aber auch damit ist nicht nachgewiesen, daß kein Verlust von Ferment bei der Wirkung stattfindet. Und doch hat es G. Hüfner***) in seinem bekannten Vortrage über Fermente als Postulat aufgestellt, daß sie „während und infolge ihre Tätigkeit keinerlei substantielle Veränderungen erleiden, vielmehr ins Unbegrenzte leistungsfähig bleiben“. Seither hat man sich meist damit begnügt, die Annahme des Nichtverbrauches aus der Ähnlichkeit der Fermentwirkung mit derjenigen anorganischer, echter Katalysatoren abzuleiten.

Da nun beim Labferment, wie durch zahlreiche Untersuchungen — am schärfsten neuerdings durch die schöne Arbeit von E. Fuld†) —

*) Berzelius' Jahresbericht **23**, 606.

) Wiener Sitzungsberichte **23, 601.

***) Betrachtungen über die Wirkungsweise der ungeformten Fermente als Einleitung in die Lehre von der Verdauung. Leipzig 1872.

†) Diese Beiträge **2**, 169. Vergl. auch Ergebnisse der Physiologie **1**, 468.

gezeigt wurde, die Menge des Fermentes leicht aus der Gerinnungszeit der Milch erschlossen werden kann, so wählten wir den Vorgang der Käsebildung, um in Hinblick auf die Bedeutung dieser Frage für die Fermentlehre Versuche darüber anzustellen, ob während und infolge der Leistung eines Fermentes eine Abschwächung seiner Wirksamkeit eintritt oder nicht.

Bezüglich der Methodik schlossen wir uns eng an Fuld an, der auch die Literatur sehr sorgfältig zusammengestellt hat.

Das Zeitgesetz der Labwirkung besagt, daß zwischen der Zeitdauer bis zum Eintritt des Käseausfalles und der angewandten Fermentmenge einfache umgekehrte Proportionalität besteht. Freilich stimmen die Angaben der Autoren bezüglich des Einflusses des Volumens, in welchem der Vorgang stattfindet, nicht überein, sodaß die Frage als offenstehend angesehen werden mußte, ob es die Menge oder die Konzentration an Lab war, die wir als ausschlaggebend zu betrachten hatten, ebenso wie die Frage nach dem Einfluß des Verdünnungszustandes der Milch.

Diese Unklarheiten waren jedoch zu umgehen, wenn sowohl das Reaktionsvolumen als auch das Verhältnis der Milchmenge zu diesem in allen Versuchen konstant gehalten wurde. Unter diesen Umständen mußte der Einfluß der Konzentrationen demjenigen der Mengen gleichkommen. Konnte also dann eine strenge Gültigkeit des Zeitgesetzes angenommen werden, so war, wenn keine Abnahme an Ferment stattfand, zu erwarten, daß die von einer gelabten Milchprobe abfiltrierte Flüssigkeit soviel Lab enthielt als der zu berechnenden Verdünnung entsprach, daß somit dieses Filtrat in einem neuen Versuche als Lablösung angewendet eine dementsprechend verlängerte Labungsdauer zeigte. So mußte z. B., wenn das Volumen einer binnen 10 Sekunden geronnenen Probe 5 ccm betrug, eine neue mit 1 ccm des Filtrates angestellte Probe eine fünfmal so lange Labungsdauer — also 50 Sekunden — beanspruchen. Wenn hingegen die Wirksamkeit des Fermentes während seiner Wirkung irgendwie gelitten hatte, so mußte die Labungsdauer des zweiten Versuches entsprechend länger ausfallen und aus der Differenz der berechneten und gefundenen Dauer mußte sodann ein Schluß auf den Grad der Schädigung oder des Verlustes zu ziehen sein.

Der übersichtlichste Ausdruck der Tatsachen mußte der mathematische, besonders der graphische, sein. Die Gleichung

des Zeitgesetzes lautet, wenn man die Volumverhältnisse als konstant betrachten darf:

$$T = \frac{K}{L} \left[\text{Labungsdauer} = \frac{\text{Proportionalitätsfaktor}}{\text{Lab}} \right],$$

wobei es zunächst gleichgültig ist, ob man für das Lab die Menge oder die Konzentration in Rechnung setzt; doch sei der Einheitlichkeit wegen hier immer die letztere — L_c — betrachtet. Die Konstanz des Produktes $L_c \cdot T$ würde sich graphisch als eine Hyperbel mit rechtwinkligen Asymptoten darstellen, doch ist der größeren Übersichtlichkeit halber die Betrachtung der identischen Konstanz des Verhältnisses $L_c : \frac{1}{T}$ vorzuziehen, deren graphischer Ausdruck eine gerade Linie sein muß. $\frac{1}{T}$ ist sodann ein Faktor der mittleren Labungsgeschwindigkeit und darf hier wegen der Konstanz aller übrigen etwa in Betracht kommenden Faktoren als ein direktes Maß derselben betrachtet werden. Eine Änderung in der Wirksamkeit des Fermentes müßte sich also durch eine Inkonzanz jenes Verhältnisses und graphisch durch Abweichungen von der geraden Linie bemerkbar machen, wenn als Koordinaten der Kurven die berechneten Labkonzentrationen und die reziproken beobachteten Zeiten gewählt werden.

Das Resultat unserer ersten Versuche entsprach diesen einfachen Voraussetzungen nicht. Wie die tabellarisch gegebenen Reihen (I, II, III und IV) und die wiedergegebenen entsprechenden

Tabelle I.

Versuch 1.

Nr.	ccm				Sek.		Labkonzentration = Lc		Geschwindigkeitsfaktor = ¹ /T		Konstante des Zeitgesetzes = Lc . T	
	Milch	Lab	Filtrat	Wasser	Beobachtete Zeit = T							
					direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat
1a	5	0,2	—	1,3	136	—	0,0308	—	0,00735	—	4,189	—
1b	5	—	1,5	—	—	564	—	0,007	—	0,00177	—	3,949
2a	5	0,25	—	1,25	105	—	0,0384	—	0,00952	—	4,033	—
2b	5	—	1,5	—	—	475	—	0,00875	—	0,0021	—	4,157
3a	5	0,5	—	1,0	50	—	0,0768	—	0,02	—	3,84	—
3b	5	—	1,5	—	—	274	—	0,01767	—	0,0036	—	4,842
4a	5	1,0	—	0,5	88	—	0,154	—	0,0263	—	5,852	—
4b	5	—	1,5	—	—	129	—	0,0354	—	0,00769	—	4,566
5a	5	1,5	—	—	25	—	0,280	—	0,04	—	5,75	—
5b	5	—	1,5	—	—	93,5	—	0,0529	—	0,0106	—	4,946

Kurven (II und IV) zeigen, ergaben sich zwischen den Konstanzahlen zweier mit einander in der dargelegten Weise korrespondierender Versuche (a und b) zwar nicht unerhebliche Differenzen, doch liegt die Abweichung im Anfangsteil der Reihen nach der einen, im Endteil nach der anderen Richtung. Im allgemeinen Verlauf der Kurven steigt die Konstanzzahl $L_c: \frac{1}{T}$ mit steigender Labkonzentration zunächst an, sinkt dann wieder ab. Auch sind die Werte von Versuchen mit ähnlicher Konzentration einander sehr ähnlich, gleichviel ob es sich dabei um direkten Zusatz von Lablösung oder um Anwendung der Filtrate handelt, woraus schon geschlossen werden kann, daß eine Abschwächung, wenn sie überhaupt stattfindet, nicht sehr hohe Werte annehmen dürfte. Eine Erklärung dieser Abweichung von der strengen Gültigkeit des einfachen Zeitgesetzes lag jedoch nicht im Rahmen dieser Untersuchungen. Es ging aber daraus hervor, daß es innerhalb der angewandten Methodik nicht als zulässig betrachtet werden darf, weit auseinanderliegende Teile der Zeitkurve zu vergleichen.

Tabelle II.

Versuch 2.

ccm					Sek.		Labkonzentration = Lc		Geschwindigkeitsfaktor = ¹ /T		Konstante des Zeitgesetzes = Lc . T	
Nr.	Milch	Lab	Filtrat	Wasser	Beobachtete Zeit = T							
					direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat
1a	0,5	0,2	—	1,3	116	—	0,03077	—	0,00862	—	3,57	—
1b	0,5	—	1,5	—	—	920	—	0,0071	—	0,001086	—	6,538
2a	0,5	0,3	—	1,2	82	—	0,04615	—	0,0122	—	3,784	—
2b	0,5	--	1,5	—	—	565	—	0,01065	—	0,00177	—	6,017
3a	0,5	0,4	—	1,1	57,5	—	0,06154	—	0,01739	—	3,54	--
3b	0,5	—	1,5	—	—	400	—	0,01416	—	0,0025	—	5,663
4a	0,5	0,5	—	1,0	51	—	0,0768	—	0,01961	—	3,917	—
4b	0,5	—	1,5	—	—	290	—	0,01767	—	0,003448	—	5,124
5a	0,5	0,6	—	0,9	43	—	0,0921	—	0,0238	—	3,961	—
5b	0,5	—	1,5	—	—	240	—	0,0212	—	0,004167	—	5,088
6a	0,5	0,7	—	0,8	38	—	0,1077	—	0,0263	--	4,094	—
6b	0,5	—	1,5	—	—	185	—	0,0248	—	0,005405	--	4,588

Genauere Resultate waren zu erwarten aus dem Vergleiche von zwei einander bezüglich der berechneten Labkonzentration der einzelnen Proben genau entsprechenden Versuchsreihen, die sich bloß dadurch unterschieden, daß diese Konzentration das eine Mal durch Anwendung von Filtrat anderer Proben, das andere Mal durch direkte Verdünnung der angewandten Labessenz ange-

strebt wurde. Eine konstante Abweichung zweier derartigen Kurven mußte über Eintritt und Grad einer eventl. Schwächung entscheiden. Bei dieser Anordnung erfolgt ein Vergleich immer nur zwischen zwei bezüglich der Labkonzentration übereinstimmenden Kurvenpunkten, sodaß das Ergebnis sich von eventuellen Abweichungen vom Zeitgesetz unabhängig gestaltet.

Tabelle III.

Versuch 3.

1 Nr.	2 Milch	3 Lab	4 Filtrat	5 Wasser	6 Beobachtete Zeit = T		8 Labkonzentration = Lc		10 Geschwindigkeitsfaktor = $1/T$		12 Konstante des Zeitgesetzes = $Lc \cdot T$	
	cem	cem	cem	cem	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat
1a	5,0	0,2	—	1,3	116	—	0,03077	—	0,00855	—	3,599	—
1b	5,0	—	1,5	—	—	920	—	0,0071	—	0,00105	—	6,781
2a	5,0	0,3	—	1,2	82	—	0,04615	—	0,01124	—	4,108	—
2b	5,0	—	1,5	—	—	565	—	0,01065	—	0,00172	—	6,21
3a	5,0	0,4	—	1,1	57,5	—	0,06154	—	0,0174	—	3,54	—
3b	5,0	—	1,5	—	—	400	—	0,01416	—	0,00269	—	5,266
4a	5,0	0,5	—	1,0	51	—	0,0768	—	0,0202	—	3,802	—
4b	5,0	—	1,5	—	—	290	—	0,01767	—	0,00481	—	4,1
5a	5,0	0,6	—	0,9	48	—	0,0921	—	0,022	—	4,145	—
5b	5,0	—	1,5	—	—	240	—	0,0212	—	0,00465	—	4,557
6a	5,0	0,7	—	0,8	38	—	0,1077	—	0,0263	—	4,094	—
6b	5,0	—	1,5	—	—	185	—	0,0248	—	0,0057	—	4,34

Fig. I. Versuch 2.

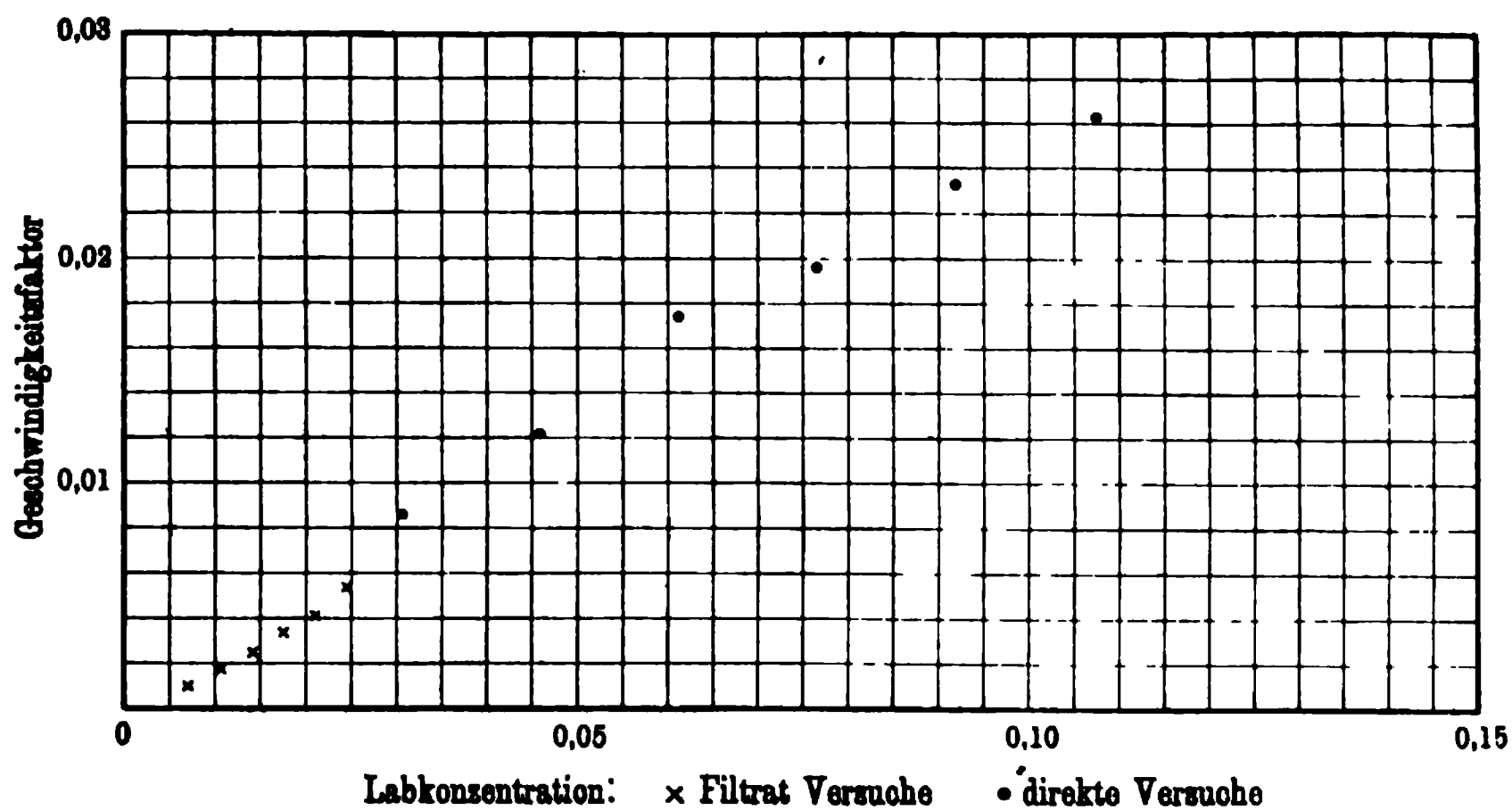


Tabelle IV.
Versuch 4.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
Nr.	Milch	Lab	Filtrat	Wasser	Beobachtete Zeit = T		Labkonzentration = Lc		Geschwindigkeitsfaktor = $1/T$		Konstante des Zeitgesetzes = Lc T	
	ccm	ccm	ccm	ccm	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat	direkt	Filtrat
1a	5,0	0,05	—	1,45	294	—	0,00752	—	0,003402	—	2,213	—
1b	5,0	—	1,5	—	—	2570	—	0,001775	—	0,000389	—	4,561
2a	5,0	0,07	—	1,43	200	—	0,0108	—	0,005	—	2,16	—
2b	5,0	—	1,5	—	—	1513	—	0,002492	—	0,0006612	—	3,77
3a	5,0	0,10	—	1,40	165	—	0,0154	—	0,00606	—	2,54	—
3b	5,0	—	1,5	—	—	985	—	0,00355	—	0,001015	—	3,496
4a	5,0	0,14	—	1,36	122	—	0,0216	—	0,008196	—	2,636	—
4b	5,0	—	1,5	—	—	660	—	0,0498	—	0,001514	—	3,286
5a	5,0	0,2	—	1,30	72	—	0,03077	—	0,01389	—	2,215	—
5b	5,0	—	1,5	—	—	330	—	0,0071	—	0,00302	—	2,348
6a	5,0	0,5	—	1,0	33	—	0,0768	—	0,0333	—	2,534	—
6b	5,0	—	1,5	—	—	135	—	0,01767	—	0,00724	—	2,385
7a	5,0	1,0	—	0,5	22,5	—	0,154	—	0,0446	—	3,466	—
7b	5,0	—	1,5	—	—	70	—	0,03542	—	0,01429	—	2,479
8a	5,0	1,1	—	0,4	22	—	0,169	—	0,04546	—	3,718	—
8b	5,0	—	1,5	—	—	63,5	—	0,039	—	0,01575	—	2,477
9a	5,0	1,3	—	0,2	20,5	—	0,2	—	0,04878	—	4,101	—
9b	5,0	—	1,5	—	—	59	—	0,04615	—	0,01694	—	2,986
10a	5,0	1,4	—	0,1	18,5	—	0,216	—	0,05406	—	3,996	—
10b	5,0	—	1,5	—	—	56	—	0,04985	—	0,01785	—	2,791
11a	5,0	1,5	—	—	17 3/4	—	0,23	—	0,05633	—	4,083	—
11b	5,0	—	1,5	—	—	50	—	0,0529	—	0,02	—	2,645

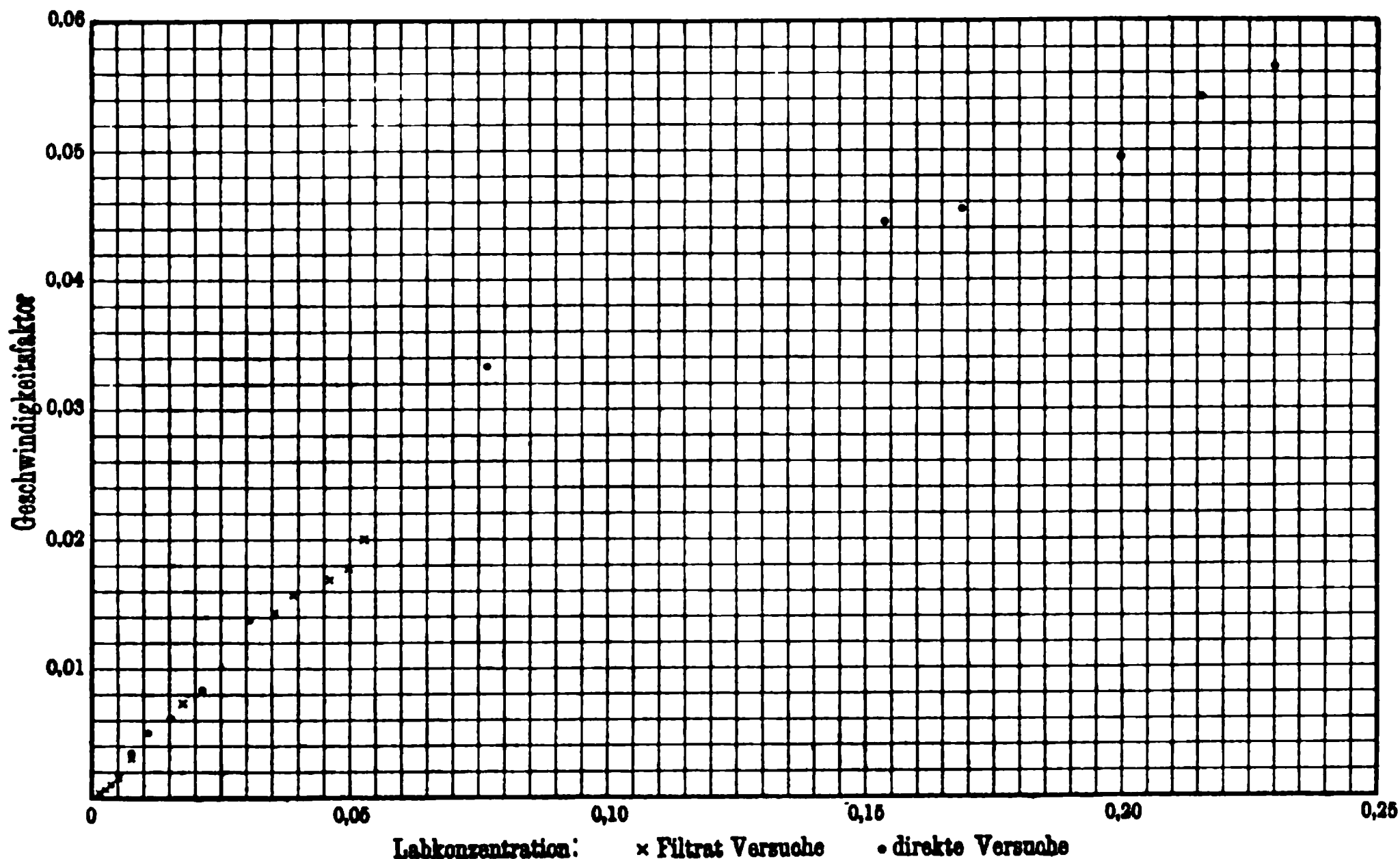
Eine der Richtung nach konstante Differenz zwischen den Werten derart korrelater Reihen ließ sich denn auch tatsächlich feststellen. Die Konstanzzahlen in den Tabellen der Versuchsreihen V (siehe auch die entsprechende Kurve) und VI zeigen für die mit Filtraten angestellten Proben durchgehend höhere Werte als für die durch einfache Verdünnung gewonnenen. Die Größe der Abweichung (Kol. 11) ist dagegen nicht sehr konstant, sie schwankt innerhalb gewisser Grenzen, scheint aber bei höherer Labkonzentration im allgemeinen auch etwas höhere Werte anzunehmen.

Dieses Resultat besagt im Sinne der obigen Darlegung, daß während des Labungsvorganges tatsächlich eine Abschwächung der Labwirkung stattfindet und zwar in schwankendem, vielleicht mit der Labkonzentration steigendem Maße. Die Bezeichnung dieser Abschwächung als „Verbrauch“ oder „Verlust“ oder „Schädigung“ ist aber unberechtigt, wenn damit eine Vorstellung

Tabelle V.
Versuch 5.

Nr.	1	2	3	4	5	6	7	8		9	10	11
		Lab 100 Proz.	Wasser	Milch	4 ccm Milch gerinnen durch 1 ccm der aus 2—4 gewonnenen Molke in " (Filtrat)	Lablösung 20 Proz. wie 2, mit Wasser wie 3 in " (Verdünnung)	Lab-konzentration = L_c (berechnet)	Geschwindigkeitsfaktor = $1/T$ Filtrat Ver- dünnung		Konstante des Zeitgesetzes = $L_c T$ Filtrat Ver- dünnung		Verlust im Filtrat in Proz.
1	0,1	0,9	4,0	270	224	0,004	0,0037	0,004465	1,08	0,896	17,06	
2	0,2	0,8	4,0	121	96	0,005	0,00825	0,0104	0,9681	0,768	20,66	
3	0,3	0,7	4,0	73	58,5	0,012	0,01375	0,0171	0,876	0,702	21,78	
4	0,4	0,6	4,0	52	40	0,016	0,01925	0,025	0,832	0,64	23,07	
5	0,5	0,5	4,0	39	32,5	0,02	0,0256	0,03085	0,78	0,65	16,67	
6	0,6	0,4	4,0	31,5	25	0,024	0,03175	0,04	0,756	0,60	20,64	
7	0,7	0,3	4,0	27,5	21,5	0,028	0,0764	0,0465	0,77	0,602	21,82	
8	0,8	0,2	4,0	24,25	18,5	0,033	0,04125	0,0540	0,7761	0,592	25,70	
9	0,9	0,1	4,0	22	16,5	0,036	0,04545	0,0606	0,792	0,594	25,00	
10	1,0	—	4,0	20	14,5	0,04	0,05	0,069	0,8	0,58	27,49	

Fig. II. Versuch 4.



über die Art und Weise ihres Zustandekommens ausgedrückt werden soll. Denn solange man keine andere Methode zur quantitativen Bestimmung der Fermente hat als den Grad ihrer Wirksamkeit, läßt sich nicht entscheiden, ob es sich um Abnahme einer Menge oder eine Beeinträchtigung ihrer Wirkungsintensität handelt.*) Unabhängig hiervon darf aber die Frage behandelt werden, ob jene Schwächung mit der spezifischen Wirkung des Labs selbst verknüpft oder davon unabhängig ist. Nur der erstere Fall würde der Vorstellung widersprechen, die das Ferment als echten Katalysator betrachtet, denn diese verlangt nicht mehr, als daß dasselbe nicht durch seine Wirksamkeit geschwächt werde und schließt eine andersartige Beeinträchtigung während derselben somit keineswegs aus. Eine solche wäre in unserem Falle auf mehrfache Weise denkbar: erstens müßte eine scheinbare Abschwächung durch etwa eintretende Ad- oder Absorption des Fermentes von seiten des ausfallenden Käses zustande kommen;

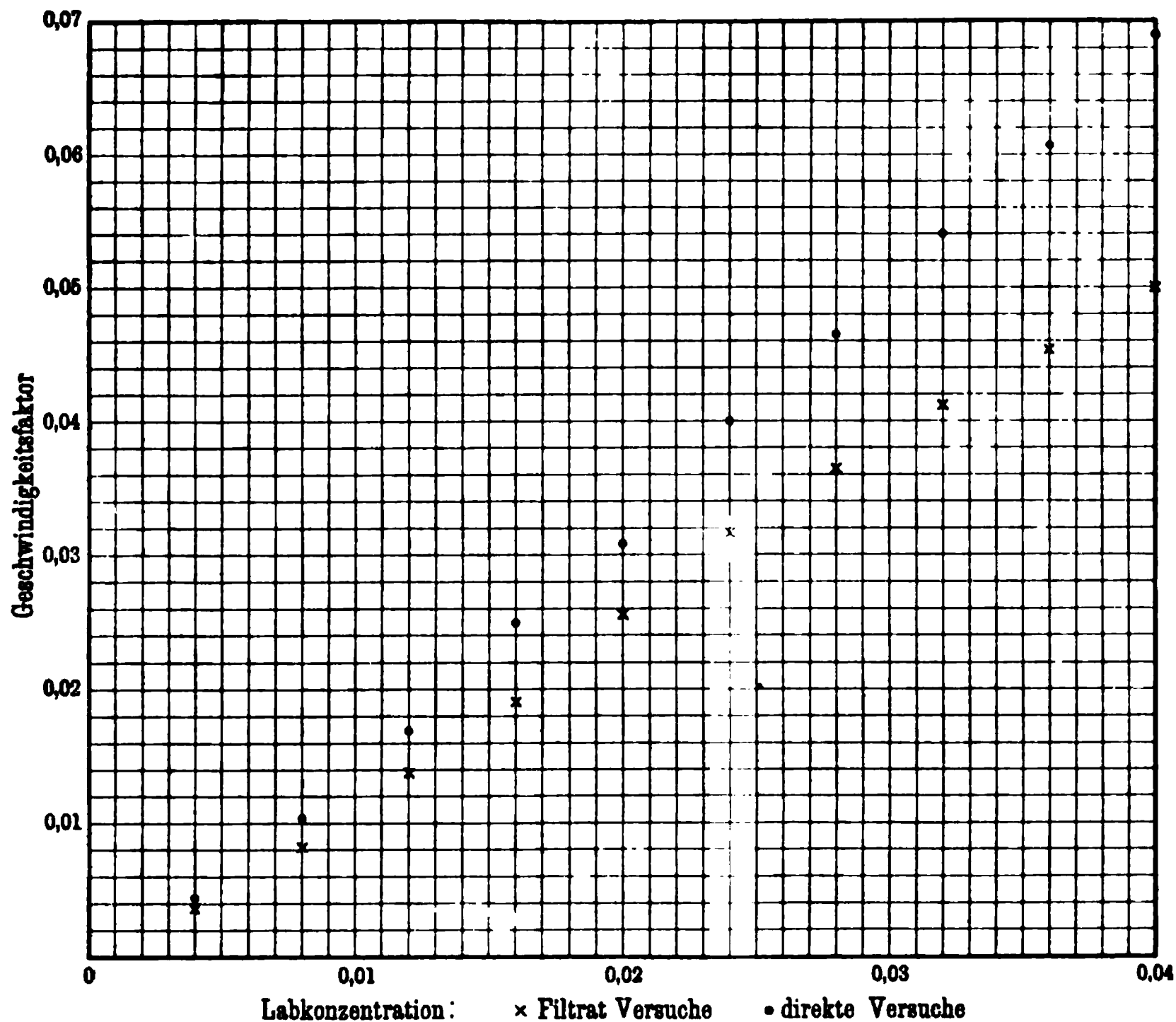
*) Ein Ferment kann, wenn man an seiner chemischen Natur festhält, an sich kaum eine ungleiche Intensität haben, wohl aber kann diese durch äußere Bedingungen beeinträchtigt werden. Faßt man die Fermentwirkung nur als physikalischen, z. B. durch die Colloidnatur bedingten Vorgang auf, so ist eine Intensitätsverminderung allerdings denkbar.

Tabelle VI.
Versuch 6.

Nr.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
		Lab 100 Proz.	Wasser	Milch	4 cem Milch gerinnen durch 1 cem der aus 2-4 gewonnenen Molke in " (Filtrat)	Lablösung 90 Proz. wie 2, mit Wasser wie 3 in " (Verdünnung)	Lab-konzentration = Lc (berechnet)	Geschwindigkeitsfaktor = $1/\tau$	Konstante des Zeitgesetzes = Lc. T		Verlust im Filtrat in Proz.
		cem	cem	cem				Filtrat	Filtrat	Verdünnung	
1	0,1	0,9	4,0	301	390 (?)	0,004	0,0033	0,002575	1,204	1,56	—
2	0,2	0,8	4,0	126	115	0,008	0,0079	0,00875	1,008	0,92	9,76
3	0,3	0,7	4,0	83,5	70	0,012	0,01197	0,01429	1,002	0,84	18,07
4	0,4	0,6	4,0	60	50	0,016	0,0167	0,02000	0,96	0,80	16,67
5	0,5	0,5	4,0	45	38	0,02	0,0222	0,02631	0,90	0,76	15,55
6	0,6	0,4	4,0	87,5	28	0,024	0,0267	0,03575	0,90	0,672	(5,99)
7	0,7	0,3	4,0	32	26	0,028	0,03125	0,03846	0,896	0,7281	18,73
8	0,8	0,2	4,0	26,5	21	0,032	0,03775	0,04762	0,848	0,672	20,75
9	0,9	0,1	4,0	22,5	18	0,036	0,0425	0,05555	0,81	0,648	20,0
10	1,0	—	4,0	21	17	0,04	0,0475	0,05883	0,84	0,68	19,05

zweitens wäre an einen schädigenden Einfluß der Molke auf das Lab zu denken, da in den Vergleichsversuchen die Labessenz mit Wasser verdünnt wurde, oder auch an einen solchen der beim Anstellen der Proben unvermeidlichen Manipulationen, wie des Schüttelns und Filtrierens.

Fig. III. Versuch 5.



Die Entscheidung, ob der Einfluß des Labungsvorgangs als wesentlich oder als nebensächlich zu betrachten sei, war von Versuchen zu erwarten, welche in zwei vergleichsweise angestellten Reihen alle Bedingungen möglichst gleichartig gestalteten und nur in der einen Reihe den Labungsvorgang selbst ausschalteten.

Zu diesem Zwecke wurde eine Anzahl gleichartiger Milchproben mit gleichen, im Verhältnis zu den sonst angewandten sehr geringen Labmengen versetzt. Die Labung trat bei allen Proben in 7' 35" bis 7' 40" ein. Damit waren gleiche Parakaseinmengen gewonnen, die ebenso wie die darüber stehende Molke für die in Betracht kommenden Verhältnisse als labfrei anzusehen waren. Die Berechtigung dieser Vernachlässigung wurde übrigens durch einen Versuch kontrolliert, in welchem die Molke einer derartigen Probe eine neue entsprechende Milchmenge selbst in 24 Stunden noch nicht zum Gerinnen brachte.

Tabelle VII.
Versuch 7.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
Nr.	Lab 100 Proz.	Wasser	Milch	4 ccm Milch gerinnen durch 1 ccm der aus 2-4 gewonnenen Molke in "			Labkonzentration $= \frac{L}{L_c}$	Geschwindigkeits- faktor $= \frac{1}{T}$			Konstante des Zeit- gesetzes $= L_c T$			Verlust in Proz. im	
				(Filtrat)	1 ccm Molke von 4 ccm gelabter Milch, die mit Lab und Wasser wie 2 und 3 versetzt und ge- schüttelt war, in "	Lablösung 20 Proz. wie 2, mit Wasser wie 3, in "	(berech- net)	Filtrat	Schüttel- vers.	Ver- dünnung	Filtrat	Schüttel- vers.	Ver- dünnung	Filtrat	Schüttel- vers.
1	0,1	0,9	4,0	295	275	273	0,004	0,00339	0,003637	0,003663	1,188	1,10	1,092	7,45	0,72
2	0,2	0,8	4,0	129	130	108	0,008	0,00775	0,007693	0,00926	1,032	1,04	0,864	16,39	17,12
3	0,3	0,7	4,0	78	80	65	0,012	0,01282	0,0125	0,01538	0,936	0,96	0,7800	16,67	18,94
4	0,4	0,6	4,0	55,5	57,5	45,5	0,016	0,01802	0,01739	0,02198	0,888	0,92	0,7380	19,89	20,88
5	0,5	0,5	4,0	42	42,5	33,5	0,020	0,02381	0,02353	0,02985	0,84	0,85	0,67	22,06	21,19
6	0,6	0,4	4,0	—	35	26,5	0,024	—	0,02857	0,03774	—	0,821	0,6359	—	24,47
7	0,7	0,3	4,0	30	29,5	22	0,028	0,0333	0,0339	0,04545	0,84	0,8241	0,616	26,67	26,43
8	0,8	0,2	4,0	26,5	26,5	19,5	0,032	0,03774	0,03774	0,05129	0,867	0,8476	0,6238	26,32	26,32
9	0,9	0,1	4,0	24	24	17	0,036	0,04167	0,04167	0,05883	0,864	0,864	0,612	29,18	29,18

Diese gelabten, aber labfreien Proben wurden nun mit steigenden Mengen der Labessenz versetzt und durchgeschüttelt, während parallel eine Wiederholung der früheren Versuche mit genau korrespondierenden Labkonzentrationen angestellt wurde, sodaß sich die beiden Reihen in nichts anderem unterschieden, als daß das Ferment in der einen seine spezifische Arbeit noch zu leisten hatte, in der andern nicht mehr.

Das Ergebnis dieser Versuche (Tabelle VII, VIII, Fig. IV) war durchaus klar und zufriedenstellend. Die Gerinnungszeit, welche bei Zusatz der Molke je zweier verglichenen Proben in neuer Milch beobachtet wurde, war in weitgehender Annäherung identisch (Tabelle VII, VIII, Kolonne 5 und 6), somit auch die Konstante derselben (Kolonne 12 und 13) und der in beiden Fällen gegenüber der einfachen Verdünnung eingetretene Verlust (Kolonne 15 und 16). Die Abweichungen der beobachteten Zeitwerte überschreiten, abgesehen vom schwächst-konzentrierten Werte, der die meiste Unsicherheit mit sich bringt, nicht 3,5 Proz.; und da solch geringe Schwankungen nach beiden Seiten hin vorkommen, darf man dieselben als innerhalb der Fehlergrenzen liegend betrachten. Die Zahl gibt somit gleichzeitig ein Maß für die Genauigkeit der Methode. Die Resultate der gleichartigen Versuchsgruppen VII und VIII befinden sich in dieser Hinsicht in völliger Übereinstimmung.

Diese Gruppen enthalten aber auch gleichzeitig Wiederholungen der Versuchsreihen V und VI, welche ihrerseits dieselbe konstante Abweichung wie jene, aber fast ohne unregelmäßige Schwankungen der Größe derselben, sowie in Reihe VII, Kolonne 15 und 16 unverkennbar eine Zunahme der verhältnismäßigen „Schwächung“ mit steigender Labkonzentration aufweisen. Gesteigerte technische Übung dürfte die Ursache dieser besseren Ergebnisse sein, welche die Abhängigkeit der Schädigung des Fermentes von seiner Konzentration mit Sicherheit anzunehmen gestatten. Die Verlustzahlen der Reihen VIII, Kolonne 15 und 16 sind sämtlich wesentlich höher als bei VII, was jedoch auf einen Versuchsfehler zurückzuführen ist, der durch Heranziehung neuer, chloroformreicherer Milch während des Versuches begangen wurde. Die Zahlen dieser Reihen sind daher bloß untereinander, nicht aber mit denen anderer Versuche zu vergleichen und dürfen zwar zur Beurteilung der Gleichmäßigkeit des Verlustes mit oder ohne Arbeitsleistung, nicht aber als Maßstab der tatsächlich eintretenden Abschwächung herangezogen werden.

Die Betrachtung der aufeinanderfolgenden Werte der Konstanzahlen, eindringlicher noch ein Blick auf die diese Verhältnisse illustrierenden Kurven, lehrt aber ferner noch die beachtenswerte

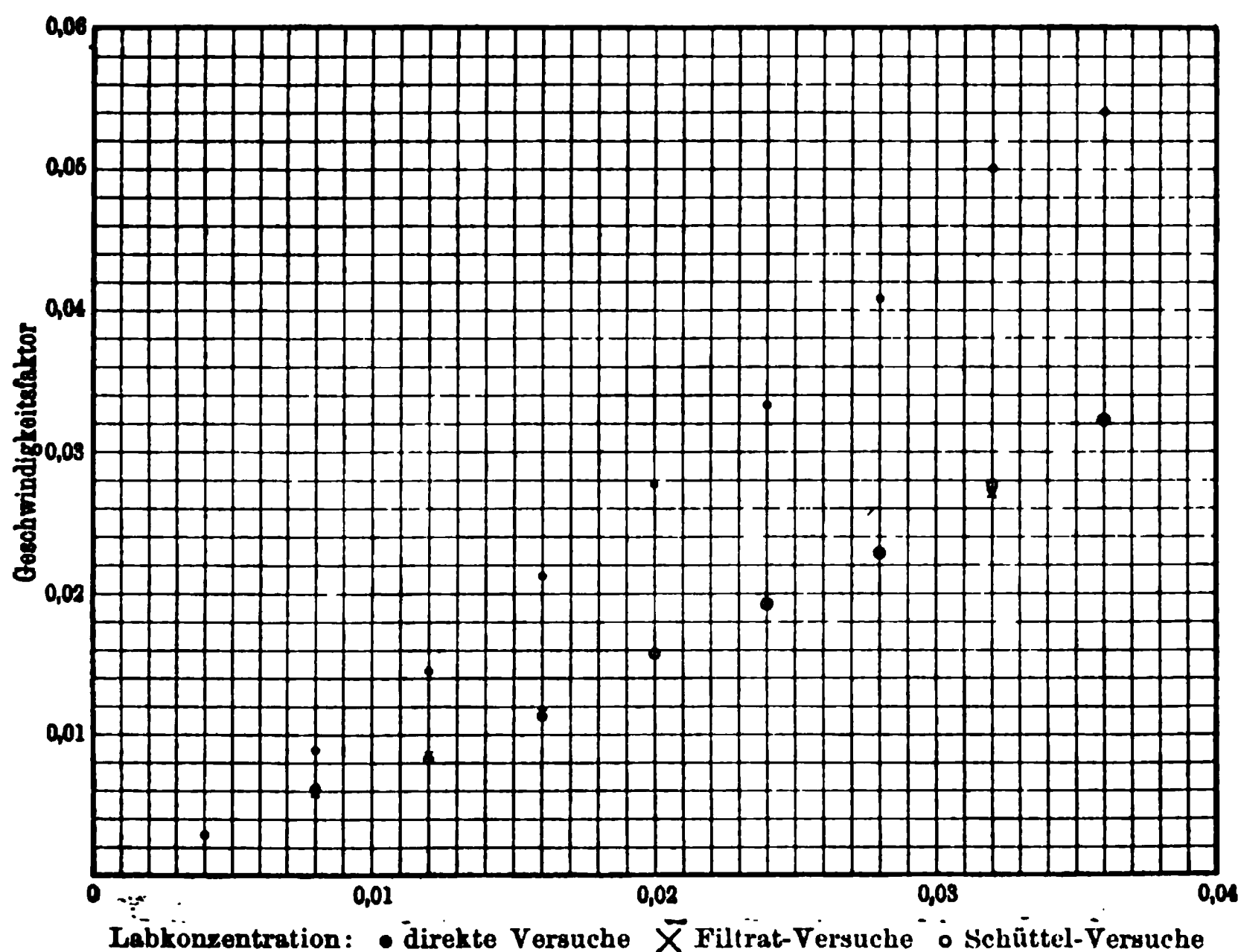
Tabelle VIII.
Versuch 8.

Nr.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
		Lab 100 Proz.	Wasser	Milch	4 ccm Milch gerinnen durch			Labkonzentration = L_c	Geschwindigkeits- faktor = $1/T$			Konstante des Zeit- gesetzes = $L_c \cdot T$			Verlust in Proz. im	
		ccm	ccm	ccm	1 ccm der aus 2—4 gewonnenen Molke in "	1 ccm Molke von 4 ccm gelabter Milch, die mit Lab und Wasser wie 2 und 3 versetzt und ge- schüttelt war, in "	(Ver- dünnung)		(be- rechnet)	Filtrat	Schüttel- vers.	Ver- dünnung	Filtrat	Schüttel- vers.	Ver- dünnung	Filtrat
1	0,1	0,9	4,0	—	—	—	345	0,004	—	—	0,002898	—	—	1,380	—	—
2	0,2	0,8	4,0	251	250	113	0,008	0,003984	0,004	0,008849	2,008	2,000	0,904	(51,98)	(54,79)	
3	0,3	0,7	4,0	117	118	69	0,012	0,008547	0,008474	0,0145	1,404	1,417	0,838	41,04	41,54	
4	0,4	0,6	4,0	86,25	87	47	0,016	0,0116	0,01149	0,02127	1,38	1,392	0,752	44,24	46,09	
5	0,5	0,5	4,0	—	63	36	0,02	—	0,01588	0,02781	—	1,26	0,72	—	42,85	
6	0,6	0,4	4,0	52	52	80	0,024	0,01923	0,01923	0,0333	1,248	1,248	0,72	42,31	42,31	
7	0,7	0,8	4,0	44	44	24,5	0,028	0,02273	0,02273	0,04082	1,232	1,232	0,686	44,32	44,32	
8	0,8	0,2	4,0	37	36	20	0,032	0,02703	0,02777	0,05	1,184	1,152	0,64	45,95	44,45	
9	0,9	0,1	4,0	31	31	18,5	0,036	0,03225	0,03225	0,05405	1,116	1,116	0,666	40,32	40,32	

H. Reichel und K. Spiro,

Tatsache, daß für etwa die erste Hälfte der hier in Anwendung gebrachten Labkonzentrationen (0,004 bis 0,02) die Zahl LcT nicht konstant ist, aber auch keineswegs unregelmäßig schwankt, sondern sich allem Anschein nach mit voller Gesetzmäßigkeit derjenigen Zahl nähert, die dann etwa von der Labkonzentration 0,024 an einen konstanten Wert behält. Dieselbe Erscheinung läßt sich auch an den Versuchen V und VI und in etwas gröberer Annäherung auch bei II und III verfolgen. Die Konstante der niedrig konzentrierten Proben ist höher, d. h. die Labungsdauer ist größer als dem Zeitgesetz entspricht und zwar in stetiger, also offenbar gesetzmäßiger Weise.

Fig. IV. Versuch 7.



Das wichtigste Resultat dieser Untersuchungsreihen ist jedoch die quantitativ genaue Übereinstimmung der Abschwächung der Fermentwirksamkeit, unabhängig davon, ob das Ferment dabei seine Arbeit leistet oder nicht. Daraus geht unzweifelhaft hervor, daß diese Leistung selbst die Wirksamkeit des Fermentes nicht in einem durch die angewandte Methodik nachweisbaren Maße beeinträchtigt. So weit diese zu einem Urteil berechtigt, erscheint

damit die Annahme einer Abnahme der Wirksamkeit durch die Wirkung ausreichend widerlegt. Die Auffassung des Labfermentes als eines echten Katalysators erhält damit eine neue Stütze und die Gültigkeit des hier für das eine Ferment nachgewiesenen auch für andere darf wohl als wahrscheinlich betrachtet werden.

Nachdem somit die Hauptfrage nach der Schwächung des Fermentes durch seine Leistung eine verneinende Antwort gefunden hat, tritt die andere ebenfalls keineswegs interesselose in den Vordergrund, wie der tatsächlich bei der Labung eintretende Wirksamkeitsverlust erklärt werden kann. Die mit der Labkonzentration aufsteigende Reihe der Verlustzahlen, wie sie am deutlichsten aus Tabelle VII zu entnehmen ist, spricht für eine Absorption des Fermentes durch den Käse nach einem konstanten Teilungsfaktor.*)

In unserem Falle ließ sich die Ermittlung eines eventuellen konstanten Teilungsfaktors aus der Verlustreihe VII hoffen, durch Anwendung der Gleichung $V = K \cdot R^x$, worin V die verlorene, R die wiedergefundene Labmenge bedeutet. Da die bekannte angewandte Labmenge L die Summe dieser beiden Glieder ist ($L = R + V$), so sind diese leicht zu ermitteln. Die Tabelle IX gibt die Werte für die Verlustreihe in Tabelle VII, Kolonne 16, die sich relativ durch besondere Stetigkeit auszeichnet. Sieht man wieder von dem ersten, unregelmäßigen Werte ab, so erhält man 8 brauchbare Wertpaare V und R für die obige Gleichung.

*) Vor einiger Zeit hat Arrhenius (Zeitschr. f. physik. Chemie 46, 415) die Versuchsergebnisse von Eisenberg und Volk (Zeitschr. f. Hygiene 40, 155; vergl. ebenda Joos 36, 422, 40, 203) bezüglich der Abschwächung von Agglutininserum bei der agglutinierenden Wirkung rechnerisch behandelt und gezeigt, daß sie sich mit einiger Übereinstimmung aus der Annahme einer Verteilung des Agglutinins zwischen Bakterienkörper und Flüssigkeit nach dem konstanten Verteilungsfaktor $\frac{2}{3}$ ableiten lassen. Die Gleichung, welche diese Tatsache ausdrückt, lautet: $C = B \cdot K^{\frac{2}{3}}$, worin C die scheinbar verlorene, B die in der Flüssigkeit durch einen neuen Agglutinationsversuch noch nachweisbare Agglutininmenge darstellt. Der Faktor K ist nach Arrhenius selbst wieder der angewandten Bakterienmenge A einfach proportional. —

Wie jedoch in allerjüngster Zeit Neißer (Zentrbl. f. Bakteriologie, August 1904) gezeigt hat, ist die Versuchstechnik von Eisenberg und Volk doch nicht einwandfrei genug, um als Grundlage für Berechnungen nach Art der Arrheniusschen zu dienen. Nach den Untersuchungen von Neißer und U. Friedemann (Münch. med. Wochenschr. 1903), H. Bechhold (Zeitschr. f. physik. Chemie 48, 385, 1904) und W. Biltz (ebenda 48, 615, 1904) handelt es sich bei der Agglutination um einen Vorgang anderer Art. Bei Biltz auch die ältere Literatur.

Tabelle IX. Versuch 7.

1 Nr.	2 Angew. Lab- menge L	3 Verlust Proz.	4 Absoluter Verlust V	5 Restliche Labmenge L — V = R gefunden	6 Restliche Labmenge R berechnet (K = 1,386)	7 $K = \frac{V}{R^{2/3}}$
1.	0,02	—	—	—	—	—
2.	0,04	17,12	0,00685	0,08315	0,08620	0,1596
3.	0,06	18,94	0,01136	0,04864	0,04966	0,1433
4.	0,08	20,88	0,01670	0,06330	0,06328	0,1328
5.	0,10	21,19	0,02119	0,07881	0,07331	0,1235
6.	0,12	24,47	0,02936	0,09064	0,08989	0,1368
7.	0,14	25,43	0,03560	0,10440	0,10140	0,1322
8.	0,16	26,32	0,04410	0,11589	0,11590	0,1389
9.	0,18	29,18	0,05250	0,1275	0,12920	0,1417

Aus je zweien dieser Paare läßt sich x ohne weiteres berechnen als:

$$x = \frac{\log V_1 - \log V_2}{\log R_1 - \log R_2}$$

Tabelle X gibt sämtliche 28 möglichen Werte für x , welche eine in Rücksicht auf die Methodik der Experimente, von denen sie sich ableiten, gute Übereinstimmung zeigen. Die abweichendsten Werte weisen naturgemäß jene Zahlen auf, die aus zwei benachbarten Gliedern der Verlustreihen gewonnen sind, doch sind auch unter diesen bloß diejenigen schlecht zu nennen, die mit Heranziehung des 5. und 7. ursprünglichen Versuches berechnet sind, sodaß in diesen kleine Fehler vermutet werden dürfen. Der Mittelwert sämtlicher Zahlen ist 1,624, bei Ausschaltung aller mit 5 und 7 zusammenhängenden Werte derjenige der 15 übrigen 1,588. Dieser letztere Wert entspräche mit annähernd gleicher Genauigkeit den beiden einfachen Teilungsfaktoren $\frac{2}{3}$ (= 1,5) oder $\frac{5}{3}$ (= 1,67); genauer entspricht die Zahl dem Faktor $\frac{4}{3}$ (= 1,6), der in der Tabelle IX als der gültige angenommen wurde. In Kolonne 7 derselben ist die Konstante K der obigen Gleichung berechnet und deren Mittelwert 1,386 ist in Kolonne 6 benützt, um die restliche Fermentstärke der einzelnen Proben zu berechnen. Die Übereinstimmung der berechneten und gefundenen Werte für R ist in diesem Falle ziemlich befriedigend.

Diese Rechenergebnisse müssen die Vermutung bestärken, daß es sich tatsächlich in unserem Falle um einen Scheinverlust des Fermentes durch Absorption desselben durch das Parakasein nach einem konstanten Faktor handelt. Die bekannte Tatsache, daß der von aller Molke möglichst befreite Käse immer

noch kräftige Labwirkung entfaltet, steht damit in bestem Einklang. Freilich wäre eine ähnliche Berechnung der übrigen obigen Reihen weniger aussichtsvoll, da die Unstetigkeit des Anstieges der Verlustzahlen sich in starken Schwankungen der Konstanten x und K geltend machen müßte. Doch ist die Annahme, daß der stetigere Verlauf der Kurve in Versuch VII den natürlichen Verhältnissen am nächsten entspricht, durchaus gerechtfertigt.

Tabelle X.

	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
2.	—	—	—	—	—	—	—
3.	1,666	—	—	—	—	—	—
4.	1,377	1,475	—	—	—	—	—
5.	1,328	1,291	1,086	—	—	—	—
6.	1,446	1,822	1,684	2,281	—	—	—
7.	1,436	1,458	1,559	1,837	1,861	—	—
8.	1,830	1,563	1,563	1,900	1,654	2,048	—
9.	1,510	1,589	1,588	1,887	1,768	1,972	1,831

Eine weitere Stütze dieser Auffassung des Verlustes war nur durch Versuche mit wechselnder Milchmenge zu erbringen. Es war zu erwarten, daß das mit dieser letzteren notwendig variable K der obigen Gleichung sich einfach und gerade proportional der Milchmenge verhalten müsse. ($K = k \cdot M$.)

Der Ausführung solcher Versuche stellte sich jedoch die eingangs erwähnte Schwierigkeit entgegen, daß die Abhängigkeit der Gerinnungszeit vom Verdünnungszustande der Milch nicht in ähnlicher Weise sichergestellt ist, wie diejenige von der Labmenge. Die Bearbeitung der obigen Frage erfuhr also eine Unterbrechung durch unsere Bestrebungen, vorerst in dieser und anderer Richtung die Wirkungsgesetze des Labfermentes zu prüfen. Was sich dabei an wichtigen Bestätigungen bekannter und an Aufdeckung bisher unbekannter Beziehungen ergab, soll in einem anderen Zusammenhange besonders dargelegt werden. Hier genügt die Anführung der Tatsache, daß die Gerinnungszeit der Milch in ihrer Abhängigkeit von der Labkonzentration nicht beeinflusst wird durch Verdünnung derselben mit einer Molke, die durch sehr langsame Labung derselben Milch und Abzentrifugierung des Käses — praktisch labfrei — gewonnen ist.

Auf Grund dieser Erfahrung konnten Versuche in der ange deuteten Richtung unternommen werden, die jedoch in der Mehrzahl insofern von negativem Resultat waren, als sich die Verluste

— zwar im großen und ganzen mit der Milchmenge steigend — nicht in eine stetige Reihe ordnen ließen. Dabei war die absolute Höhe der Verlustzahl in verschiedenen Reihen sehr schwankend, meist unwahrscheinlich hoch, und wir konnten durch Parallelversuche feststellen, daß die Manipulationen, die mit den Proben vorgenommen werden mußten, nach Art, Dauer und Intensität auf die Verlustgröße von Einfluß waren. Unter diesen Umständen schien es wenig aussichtsvoll, zu einer präzisen Formulierung des Verlustes zu gelangen und vorerst mußte die Hoffnung auf beweisendere Versuchsreihen aufgegeben werden. Doch findet sich unter den Protokollen solcher Versuche eines, das eine leidliche Stetigkeit der Zahlen aufweist, also überhaupt eine Berechnung gestattet. Das Ergebnis ist im Zusammenhang mit dem Versuche selbst in Tabelle XI angeführt. Es entspricht den obigen Erwartungen ziemlich gut. Die Grenzzahlen der Konstanten k (0,455 und 0,708) entsprechen den Versuchen mit größter Verdünnung, welche auch hier wieder Unsicherheiten in besonderem Maße mit sich bringt. Die späteren Schwankungen zwischen 0,571 und 0,666 müssen bei der Schwierigkeit der Versuche als gering betrachtet werden. Die Mittelzahl ist 0,6005.

Tabelle XI. Versuch 9.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Nr.	Lab 3½ Proz. mit Molke verd.	Milch M	Molke	4 ccm Milch gerinnen durch 1 ccm der aus 2—4 gewonnenen Molke in "	Durch 1 ccm 30proz. Lab- lösung in "	Verlust Proz.	Lab- menge L	Ver- lorene Menge V	Rest- liche Menge R	$K = \frac{V}{R^{3/2}}$	$k = \frac{K}{M}$
1.	0,5	0,5	4,0	103	100	2,91	0,035	0,00102	0,03398	0,2275	0,455
2.	0,5	1,0	3,5	109		9,26		0,00289	0,03211	0,7081	0,708
3.	0,5	1,5	3,0	112		10,70		0,00375	0,03125	0,9598	0,6388
4.	0,5	2,0	2,5	114		12,28		0,00430	0,03070	1,1320	0,5710
5.	0,5	2,5	2,0	120		16,67		0,00583	0,02917	1,666	0,666
6.	0,5	3,0	1,5	—		—		—	—	—	—
7.	0,5	3,5	1,0	123,5		19,02		0,00666	0,02834	2,011	0,5746
8.	0,5	4,0	0,5	127		21,88		0,00765	0,02735	2,425	0,6064
9.	0,5	4,5	—	130		23,09		0,00807	0,02693	2,622	0,5826

Soweit also dieser einzelne Versuch eine Aussage zuläßt, muß dieselbe eine Bestätigung der obigen Forderung darstellen. Die Veränderung des Faktors K läuft hier tatsächlich in ziemlicher Annäherung der Milchmenge proportional.

Man ist daher zu der Vorstellung berechtigt, daß für die Absorption des Fermentes durch den Käse der Verteilungssatz Giltigkeit hat.

Das Gesamtergebnis der vorliegenden Untersuchung ist folgendes: Es findet im Zusammenhange mit dem Labungsvorgang ein Wirksamkeitsverlust des Fermentes statt. Es kann aber gezeigt werden, daß kein nachweisbarer Anteil dieses Verlustes durch den Labungsvorgang selbst bedingt ist.

Es wird durch die allgemeinen Verhältnisse, sowie durch die rechnerischen Ergebnisse besonders günstiger Versuchsreihen in hohem Grade wahrscheinlich, daß während oder nach der Labung eine Verteilung des Labs nach konstantem Faktor zwischen Käse und Molke stattfindet, wodurch ein scheinbarer Verlust bedingt wird. Der wahrscheinlichste Wert des Faktors ist $\frac{1}{4}$.

VIII.

Ein Fall von Pentosurie mit Ausscheidung von optisch aktiver Arabinose.

Von Dr. **Riccardo Luzzatto**, Privatdozenten und Assistenten am pharmakologischen Institut zu Sassari.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

Vor einiger Zeit habe ich im pharmakologischen Institut zu Sassari Untersuchungen über einen Fall von Pentosurie ausgeführt*), in denen ich in betreff der Natur des ausgeschiedenen Zuckers zu folgenden Schlüssen kam:

1. Das Reduktionsvermögen des Harns ist mit großer Wahrscheinlichkeit als durch einen Zucker bedingt anzusehen, da er ein charakteristisches Phenyllosazon gibt.

2. Es handelt sich aber nicht um Glykose, da er nicht gärungsfähig ist, nicht rechts dreht, das Osazon leichter löslich ist als Phenylglykosazon und einen viel niedrigeren Schmelzpunkt zeigt, der auf Pentosazon hinweist.

3. Vielmehr handelt es sich aller Wahrscheinlichkeit nach um eine Pentose, deren charakteristische qualitative Reaktionen der Harn aufweist.

Wiederholt wurde aber am konzentrierten Harn und namentlich an der aus dem Bleiammoniakniederschlag erhaltenen Flüssigkeit eine geringe Rechtsdrehung beobachtet.

Ich habe es daher für notwendig angesehen, mir über die Natur der vorliegenden Zuckerart durch Reindarstellung und Analyse Gewißheit zu verschaffen. Dies bot insofern Schwierig-

*) R. Luzzatto, Un caso di pentosuria in un cocainista. Festschrift für P. Albertoni. Bologna, Zamorani und Albertazzi 1901. — Contributo alla conoscenza ed allo studio della pentosuria cronica, Archivio di farmacologia sper. e scienze affini I. Fasc. 7, 1902. — La pentosuria, suo interesse dal punto di vista scientifico e pratico. Mitteilung am XI. Congresso sanitario interprovinciale, Udine 1903.

keit, als der Harn nur sehr wenig von der reduzierenden Substanz, etwa 0,1 Proz. auf Glykose berechnet, enthielt.

Zuerst benützte ich zur Isolierung das Verfahren von Bergell und Blumenthal^{*)}, kam jedoch zu keinem Resultat, sei es wegen der allzu geringen Menge Substanz, sei es wegen Unzulänglichkeit des Verfahrens.^{**)}

Aber auch das von Neuberg^{***)} mit Erfolg benutzte Verfahren ließ mich im Stiche, obgleich ich genau nach seiner Vorschrift vorging und 20 Liter Harn in Angriff nahm. Vermutlich lag auch hier das Hindernis in dem zu geringen Zuckergehalt, zumal da Neuberg selbst angibt, daß bei seinem Verfahren erhebliche Mengen Pentose verloren gehen. Weder in den so bereiteten Auszügen noch in der aus dem Bleiammoniakniederschlag dargestellten alkoholischen Lösung erhielt ich mit Diphenylhydrazin einen Niederschlag, obgleich käufliche Arabinose damit noch in großer Verdünnung reichliche Fällung gab.

Ich versuchte daher durch Identifizierung des Phenylsazons Aufschluß zu erhalten. Phenylhydrazin gab nämlich stets sowohl mit dem ursprünglichen Harn als auch mit der Lösung aus dem Bleiammoniakniederschlag ein aus feinen Nadeln bestehendes Osazon, das nach einigem Umkristallisieren konstant bei 158 bis 159° schmolz. Die Elementaranalyse des aus Alkohol umkristallisierten Osazons gab Werte, die weder auf das Osazon einer Hexose, noch einer Pentose, noch auch der Glykuronsäure stimmten. Der Kohlenstoff wurde gegenüber dem für ein Pentosazon verlangten Wert um 2 Proz. und mehr zu hoch, der Stickstoff um mindestens 2 Proz. zu niedrig gefunden. Trotz Gleichbleibens des Schmelzpunktes änderten sich die analytischen Ergebnisse mit jedem neuerlichen Umkristallisieren.

Im Hinblick auf die gelegentlich beobachtete geringe Rechtsdrehung konnte an gleichzeitige Ausscheidung von Glykose und Pentose gedacht werden, obgleich die Gärungsprobe stets gegen eine solche Annahme sprach. Doch erwies sich eine solche Annahme als überflüssig, als ich die Reinigung des Osazons mit Hilfe des trefflichen Verfahrens von Neuberg vornahm.

Neuberg empfiehlt zu diesem Zwecke zweierlei Vorgehen. Einmal kann man das Osazon mit heißem Wasser unter all-

^{*)} Über die Isolierung der Pentose und der Methylpentose. Archiv f. Physiol. 1900, 155.

^{**)} Archivio di farm. sper. e scienze aff. 1, Heft 7.

^{***)} Über die Harnpentose, ein optisch inaktives, natürlich vorkommendes Kohlehydrat. Berichte d. deutsch. chem. Ges. 33, II, 2243 (1900).

mählichem Zusatz von Pyridin in Lösung bringen und heiß filtrieren. Bei diesem Vorgehen hatte ich nicht bloß sehr große Verluste, sondern gelangte auch nicht zu völliger Reinigung. So gab ein Phenylsazon vom Schmelzpunkt 158 bis 159° nach siebenmaligem Umkristallisieren immer noch unbefriedigende Werte.

	C	H	N
Berechnet für Phenylpentosazon .	62,19	6,10	17,07 Proz.
Gefunden	62,69	6,77	16,50 „

Trotz der ungenügenden Übereinstimmung zeigen die Analysen doch deutlich die Überlegenheit des Umkristallisierens unter Pyridinzusatz.

Viel besser bewährte sich aber das zweite von Neuberg empfohlene Vorgehen. Als ich das Osazon unmittelbar in wenig Pyridin löste, filtrierte und das Filtrat mit viel Wasser (mit dem 1000 bis 2000fachen Volumen und mehr) verdünnte, kristallisierte das Osazon bis auf Spuren aus. Nach 3 bis 4maligem Umkristallisieren und jedesmaligem Waschen des Niederschlags bis zur gänzlichen Beseitigung des Pyridins erhielt ich endlich das Osazon mit einem Schmelzpunkt von 159 bis 160° und, wie die Analyse lehrte, von großer Reinheit.

	C	H	N
Berechnet für ein Phenylpentosazon	62,19	6,10	17,07 Proz.
Gefunden	62,12	6,23	16,90 „

Danach bestand kein Zweifel, daß es sich um die Ausscheidung einer Pentose handelte.

Wie Neuberg*) gezeigt hat, kommt bei der Pentosurie inaktive Arabinose zur Ausscheidung. Daher sind die entsprechenden Harne optisch inaktiv. Nun zeigt das Phenylsazon der r-Arabinose den Schmelzpunkt 166 bis 168°, während das von mir dargestellte Osazon nach beliebig oft wiederholtem Umkristallisieren stets den Schmelzpunkt des Phenylsazons der aktiven, l- oder d-Arabinose (159 bis 160°) aufwies. Im Hinblick auf die gelegentlich beobachtete geringe Rechtsdrehung mußte daran gedacht werden, daß in meinem Fall eine rechtsdrehende Pentose vorlag. Ich löste 0,10 g des reinen zuletzt analysierten Osazons in 8 ccm reinem völlig inaktivem Pyridin und 12 ccm absolutem Alkohol. Bei Untersuchung im 1-Dezimeterrohr mit Hilfe eines Laurentschen Halbschattenapparates mit dreiteiligem Gesichtsfeld ergab sich eine Rechts-

*) Die Physiologie der Pentosen und der Glykuronsäure, Asher-Spiro, Ergebnisse der Physiologie III. Jahrgang I. Abt. 373, 1904.

drehung von $0,26^\circ$ *). Nach Neuberg weist eine in gleicher Art bereitete, aber 4mal so konzentrierte Lösung des l-Arabinosephenylosazons eine Drehung von $+1,10^\circ$ auf, während sich aus obigem Befund für diese Konzentration $+1,04^\circ$ berechnet. Andere Pentosephenylosazone von ähnlichem Schmelzpunkt oder Drehungsvermögen sind nicht bekannt. Der Schmelzpunkt des Parabromphenylosazons wurde identisch mit jenem aus aktiver Arabinose (199 bis 201°) gefunden.

Es muß somit die im vorliegenden Fall ausgeschiedene Pentose als l-Arabinose angesprochen werden.

Der vorliegende Fall von Pentosurie ist meines Wissens der erste, bei dem die Ausscheidung einer optisch aktiven Arabinose nachgewiesen ist. Damit gewinnen meine früheren am selben Fall ausgeführten Versuche**) über den Einfluß der Ernährung, der Pankreaszufuhr usw. erhöhtes Interesse. Ich fasse ihr Ergebnis nachstehend kurz zusammen:

	Harnmenge	Reduktionsvermögen des Harns ausgedrückt in Proz. Glykose
Gemischte Nahrung . . .	—	0,9
Vorwiegend Kohlehydrate (Reis, Brot, Kartoffeln) .	2000	0,64
Fleisch	1700	0,9
Früchte	1660	1,03
Zucker und Schokolade . .	1900	0,98
Angestrengte geistige Arbeit	1750	1,10
Angestrengte Muskelarbeit .	1800	0,81

Wie man sieht, ist die Ausscheidung der aktiven Arabinose von physiologischen Schwankungen des Stoffwechsels ebenso unabhängig, wie dies für die gewöhnliche Pentosurie sichergestellt ist.

Die Pathogenese der vorliegenden Anomalie des Stoffwechsels ist vollkommen dunkel. Da es sich um einen jungen Mann handelte, der zur Zeit, als die Pentosurie entdeckt wurde, Kokainist war, konnte damals zuerst daran gedacht werden, daß es sich um eine durch Kokain veranlaßte Störung handelt. Ich glaube jetzt mit Neuberg einen solchen Einfluß ausschließen zu können, da 1. wie aus der Krankengeschichte hervorgeht, das gesteigerte Reduktionsvermögen des Harns schon vor der Gewöhnung an Kokain bestand,

*) Der Apparat gehörte der medizinischen Klinik in Straßburg. Ich bin dem Assistenten der Klinik, Herrn Dr. Baer für seine gütige Beihilfe bei den polarimetrischen Bestimmungen zu besonderem Danke verpflichtet.

**) R. Luzzatto. Un caso di pentosuria usw. Festschrift für Albertoni.

und der Harn gelegentlich schwach rechts drehte, so daß man an eine leichte Diabetesform dachte; 2. weil auch noch vier Jahre nach völliger Kokainentwöhnung zu einer Zeit, da das Individuum absolut keine Krankheitserscheinungen aufwies, die Pentoseausscheidung anhielt.

Eine Beziehung der Harnarabinose zu der Organxylose ist im vorliegenden Fall ebensowenig anzunehmen, wie in anderen Fällen von Pentosurie. Hingegen dürfte das Auftreten von l-Arabinose bei ihrer einfachen sterischen Beziehung zur d-Galaktose geeignet sein, die Vorstellung von Neuberg zu stützen, wonach die Harnarabinose von der Galaktose abstammt.

Jedenfalls stellt die l-Arabinosurie im vorliegenden Fall, wie die gewöhnliche Pentosurie (r-Arabinosurie), nicht eine Krankheit, sondern eine einfache Anomalie des intermediären Stoffwechsels dar, da sich das betreffende Individuum dauernd völliger Gesundheit erfreut. Eine Beziehung zum Diabetes ist auch hier auszuschließen.

Straßburg i. E., August 1904.

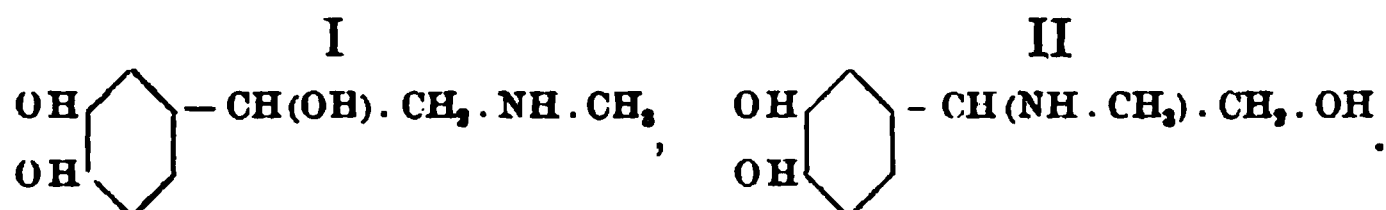
IX.

Zur Kenntnis des Adrenalins (Suprarenins).

Vorläufige Mitteilung von E. Friedmann.

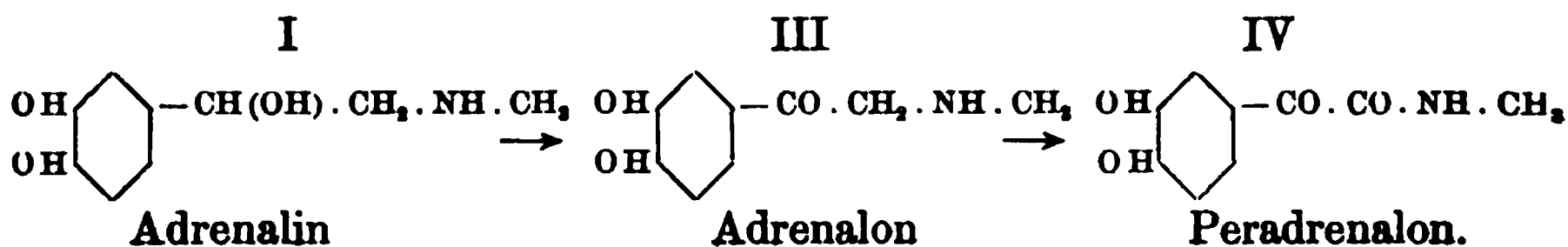
Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

Für die Konstitution des Adrenalins stehen zwei von Pauly aufgestellte Formeln zur Diskussion:



Während Pauly sich für die zweite dieser Formeln ausgesprochen hat, gibt Jowett der ersteren den Vorzug. Experimentelles Material, das zwischen beiden Formeln entscheiden könnte, liegt nicht vor.

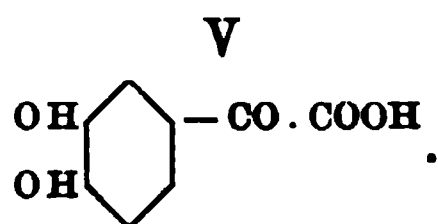
Ich habe versucht, die Frage nach der Konstitution des Adrenalins auf folgendem Wege zu lösen. Als Ausgangsmaterial benutzte ich das von v. Fürth beschriebene Tribenzolsulfoadrenalin. Dasselbe ist optisch aktiv und zwar linksdrehend. Es enthält eine freie aliphatische Hydroxylgruppe. Durch Oxydation läßt es sich in einen Körper derselben Kohlenstoffzahl überführen (Adrenalon, Formel III), der kein asymmetrisches Kohlenstoffatom mehr enthält. Derselbe besitzt Ketoncharakter. Durch weitere Oxydation gelangt man zu einem Körper, der wieder dieselbe Anzahl Kohlenstoffatome hat wie das Ausgangsmaterial und als ein substituiertes Säureamid zu betrachten ist (Peradrenalon, Formel IV). Aus diesen Tatsachen folgt mit großer Wahrscheinlichkeit, daß dem Adrenalin die Formel I zukommt:



Auf synthetischem Wege habe ich diesen Konstitutionsbeweis in folgender Weise zu stützen versucht.

Durch Einwirkung von Methylamin auf Chloracetylbrenzkatechin erhält man ein Produkt, das nach Reinigung über sein Chlorhydrat sich als Methylaminoacetobrenzkatechin (Adrenalon) erweist. Sein Tribenzolsulfoderivat ist von dem Produkt, das durch Oxydation des Tribenzolsulfoadrenalins erhalten wird, nicht zu unterscheiden, ebensowenig das Oxydationsprodukt des synthetischen Tribenzolsulfoadrenalons von dem durch Oxydation des Adrenalins gewonnenen Tribenzolsulfoadrenalon.

Ich beabsichtige diesen Beweis zu vervollständigen, indem ich das durch Abbau des Adrenalins gewonnene Tribenzolsulfoadrenalon wie das entsprechende synthetische Produkt zu der ihnen zugrunde liegenden Ketokarbonsäure (Formel V) aufzuspalten versuche.



Versuche in dieser Richtung habe ich begonnen.

Was die blutdrucksteigernde Wirkung des synthetischen Adrenalons anbelangt, so habe ich feststellen können, daß bei intravenöser Injektion von 0,00065 g seines Chlorhydrats bei einem Kaninchen von 2,4 kg der Blutdruck um 8 mm anstieg, bei Injektion von 0,0054 g um 68 mm und von 0,027 g um 94 mm.

Straßburg i. E., den 16. September 1904.

X.

Zur Frage der einheitlichen und spezifischen Natur des Pankreastrepsins.

Von Dr. Leo Pollak (Prag).

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Während die Lehre von der spezifischen Natur der Fermente sich bei der Aufsuchung saccharifizierender Enzyme immer wieder als fruchtbar erwiesen hat, ist das Gebiet der proteolytischen Fermente in dieser Richtung fast unbebaut geblieben. Im allgemeinen wird angenommen, daß ein proteolytisches Enzym, wenn die Bedingungen seiner Wirkung überhaupt gegeben sind, auf die Mehrzahl der Eiweißstoffe in gleichartiger Weise, nur je nach der ungleichen Spaltbarkeit der betreffenden Substrate mit verschiedener Intensität einwirkt. So führt denn auch Oppenheimer*) in seinem Buche über die Fermente die Fähigkeit der proteolytischen Enzyme, fast sämtliche, in ihrem Bau doch sicher verschiedenen Eiweißkörper anzugreifen, als Beweis dafür an, daß eine Anpassung von Ferment an Substrat nicht unbedingt notwendig sei.

Gerade die Berücksichtigung der Strukturverschiedenheit der Proteine aber im Verein mit der Tatsache, daß die Bausteine des Eiweißmoleküls größtenteils asymmetrisch gebaute Substanzen sind, also Bedingungen darbieten, die sich bei den diastatischen Fermenten als bestimmend für die Spezifität ergeben haben, ließ es nicht aussichtslos erscheinen, diese Frage einer erneuten experimentellen Bearbeitung zu unterziehen. Auch liegen in der Literatur bereits Tatsachen vor, die für die Annahme sprechen, daß auch die proteolytischen Fermente ihren Substraten spezifisch angepaßt sind.

Zwar hat sich bereits Fermi**) in einer älteren Arbeit mit der erwähnten Frage beschäftigt, sie aber in negativem Sinne

*) C. Oppenheimer, Die Fermente u. s. w. 2. Aufl. 1903. S. 60.

**) Archiv f. Hygiene 10, 1 (1890).

beantwortet. Bei Untersuchung der proteolytischen Fermente verschiedener Bakterien fand er, daß Zusatz verdünnter Lösungen von Sublimat, Karbol-, Salicyl- und Salzsäure, ferner Digestion bei einer Temperatur von 50° durch 24 Stunden auf diese sowie auf Trypsin und zum Teile auch auf Pepsin derart verändernd einwirkte, daß sie zwar noch Gelatine, nicht mehr aber Fibrin anzugreifen vermochten. Unter den für die Erklärung in Betracht kommenden Möglichkeiten erwähnt er auch die einer Verschiedenheit des Leim verdauenden von dem Fibrin spaltenden Fermente, entscheidet sich aber ohne eigentlich ausschlaggebende Gründe dahin, daß die Erscheinung durch bloße Abschwächung des Fermentes (neben der auch in Betracht kommenden nachgewiesenen Veränderung der Substrate durch die zugesetzten Stoffe) und die geringere Verdaulichkeit des Fibrins gegenüber dem Leim zu erklären sei.

Im Sinne der spezifischen Natur der proteolytischen Fermente dagegen sind in erster Reihe die Versuche von Jacoby*) zu verwerten, der feststellen konnte, daß die autolytischen Fermente der Leber zwar die Eiweißstoffe dieses Organes selbst, nicht aber die nativen Proteide der Lunge zu zerlegen vermögen, welche letztere wiederum der Einwirkung der in der Lunge selbst vorhandenen Enzyme zugänglich sind. Dagegen besitzen die Leberfermente proteolytische Kraft für die bei der Lungenautolyse gebildeten Albumosen. Diese Befunde führten ihn zur Aufstellung der Begriffe Auto- und Heterolyse, die ja bereits eine Spezifität proteolytischer Fermente in oben genanntem Sinne besagen.

Früher**) schon hatte er zeigen können, daß bei der Leberautolyse selbst nicht alle Eiweißkörper in gleicher Weise angegriffen werden, die Globuline vielmehr stärker als die Albumine. Ferner fand J. Schütz***), daß das Hefetrypsin vor allem die Eiweißkörper der Hefe selbst angreift, dann Gelatine gut verdaut, viel schwächer Serumalbumin, Euglobulin und Pseudoglobulin.

Auch Cohnheims†) „Erepsin“, das von nativen Proteiden nur das Kasein angreift, muß hier erwähnt werden. Auf zahlreiche andere in der bakteriologischen und zoochemischen Literatur niedergelegte Befunde, welche auf eine ungleiche Angreifbarkeit der einzelnen Eiweißstoffe hinweisen und wohl im Sinne einer Spezifität der proteolytischen Fermente zu deuten sind, möchte

*) Diese Beiträge 3, 446.

**) Zeitschr. f. physiol. Chemie 30, 199.

***) Diese Beiträge 3, 433.

†) Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 134.

ich, da sie nicht quantitativ sichergestellt sind, nicht weiter eingehen. —

Was speziell das bisher als einheitliches Ferment betrachtete Pankreastrypsin betrifft, mit dem sich die folgenden Untersuchungen beschäftigen, so hat in letzter Zeit Vernon*) die Behauptung aufgestellt, daß es aus einer Reihe verschiedener, aber nicht in obigem Sinne spezifischer Trypsine besteht. Er findet, daß Pankreasextrakte verschiedener Tierarten, ebenso mit verschiedenen Extraktionsflüssigkeiten (Alkohol, Glycerin, Salzlösungen usw.) hergestellte Infuse sich bezüglich der Widerstandsfähigkeit gegen die Zerstörung durch Alkali verschieden verhalten, was ihn veranlaßt, mehrere Trypsine von verschiedener Haltbarkeit anzunehmen. Schlüsse dieser Art sind jedoch mit Vorsicht aufzunehmen, da wir es in solchen Infusen natürlich nicht mit reinen Fermentlösungen zu tun haben, sondern mit sehr verschiedenartig zusammengesetzten Gemengen, von denen das Ferment selbst einen quantitativ unbestimmbaren, vielleicht nur ganz geringen Bruchteil ausmacht, und der Einfluß dieser Beimengungen auf die verschiedenen Eigenschaften einer Fermentlösung sich gar nicht übersehen läßt. Wissen wir doch gerade bezüglich der Zerstörbarkeit durch Alkali aus den Untersuchungen von Bayliss und Starling**), daß Zusatz von Eiweißlösungen einen schützenden Einfluß auf Trypsin ausübt, gleichsam das Ferment von der zerstörenden Wirkung auf sich selbst ablenkend, und in ähnlicher Weise kann auch die wechselnde Zusammensetzung verschiedener Extrakte die oben erwähnten Unterschiede bedingen.

II. Versuche.

Bei der großen Mehrzahl der folgenden Versuche bediente ich mich der Mettschen (bzw. Fermischen) Methode. Den in letzter Zeit gegen die Genauigkeit derselben gemachten Einwänden kann zum Teile durch Beobachtung der mehrfach angegebenen Kautelen begegnet werden. Zum Teile haben sie, wie der von Nierenstein und Schiff***), ohnehin nur für die speziellen Verhältnisse des Magensaftes Giltigkeit. Wenigstens habe ich niemals finden können, daß eine meiner Verdauungslösungen nach Verdünnung stärker wirksam war als vorher; die weiter unten beschriebenen Hemmungserscheinungen dürften ganz anderer Natur sein.

*) Journ. of Physiol. 26, 405 (1900—01).

**) Journ. of Physiol. 30, Nr. 1.

***) Archiv f. Verdauungskrankheiten 8, Heft 6.

Zur Verwendung kamen Röhrchen mit koagulierte[m] Pferdeblutserum und Eiklar sowie mit Gelatine. Zur Herstellung der für Vergleichsversuche dienenden Röhrchen wurde stets dasselbe Serum bzw. Eiklar in möglichst frischem Zustande verwendet. Die Gelatine kam in 10proz. mit Methylviolett gefärbter Lösung zur Anwendung, die jedesmal vor Gebrauch frisch bereitet wurde. Die Verdauungsproben mit Eiklar und Serum wurden im Brutofen (34 bis 36°), die mit Gelatine bei Zimmertemperatur (14 bis 20°) gehalten. Um durch Temperaturschwankungen bedingte Fehler zu vermeiden, wurden immer gleichzeitig Vergleichsversuche angestellt. Auf diese Weise gelangte ich leicht zu konstanten und für den vorliegenden Zweck ausreichend genauen Werten. Bei einer derartigen Untersuchung, die eine möglichst große Zahl von Versuchen erfordert, wäre eine minder rasch durchführbare Methode kaum zu verwenden gewesen.

Um zunächst einen Überblick darüber zu gewinnen, ob die Annahme einer Mehrzahl spezifisch abgestimmter Fermente im Pankreastrypsin statthaft sei, wurde die Wirkung von Trypsinlösungen verschiedener Art auf verschiedene Eiweißstoffe verglichen. Im Falle der Richtigkeit dieser Annahme war es wahrscheinlich, daß die relativen Mengen der einzelnen Fermente wechseln, und dadurch auch die Verhältnisse der Verdauungsgrößen der einzelnen Eiweißstoffe variieren würden.

Verglichen wurde einerseits die Verdauung von koagulierte[m] Eiklar und Pferdeblutserum, andererseits die von Serum und Gelatine.

Tabelle I.

Verdauungsflüssigkeit	Verdauungszeit	Pferdeserum	Eiklar
Rindspankreasinfus mit phys. NaCl-Lösung halbverdünnt, nach 4täg. Digestion im Brutofen	24h	10 mm	5,5 mm
Ein anderes, gleichbehandeltes Infus, 2 Tage im Brutofen	24h	13 "	5 "
Frisher Preßsaft von Rindspankreas, halbverdünnt	24h	14 "	7 "
0,6 proz. Lösung von Grüblers Trypsin*) in 0,2 proz. Na ₂ CO ₃ -Lösung	18h	4,5 "	unter 0,5 mm
Dasselbe in 1 proz. Lösung	50h	13,5 "	1,5 mm
Trypsin von Schuchardt*), 2 proz. Lösung	24h	5 "	1 "
Pankreasextrakt, 6 Wochen alt, ohne Biuretreaktion	20h	8 "	1,5 "
Grüblers Trypsin**), 4 proz. Lösung	20h	8 "	4 "

*) Älteres Präparat.

**) Frischeres Präparat.

Daß die beiden erstgenannten Stoffe ein Gemenge verschiedener Proteide darstellen, tat hier nichts zur Sache; kam es ja zunächst nur auf grobe Differenzen gegenüber Gruppen von Eiweißkörpern an. Die folgenden Tabellen geben hierher gehörige Versuche wieder. Die Verdauungswirkung ist aus der in mm angegebenen Abnahme der Eiweißsäule zu entnehmen.

Die Tabelle zeigt, daß das Verhältnis der tryptischen Kraft einer Verdauungslösung für Pferdeserum und Eiklar schon ohne weitere Vorbehandlung bedeutenden Schwankungen unterliegt. Ergeben sich doch so verschiedene Relationen wie 10 : 5,5 und 8 : 1,5 oder gar 13,5 : 1,5.

Die folgende Tabelle bringt den Vergleich von Pferdeserum und Gelatine.

Tabelle II.

Verdauungslösung	Verdauungszeit	Pferdeserum	Gelatine
Rindspankreas, wässriges Infus, nach 3 tägiger Digestion im Brutschrank	17h	8,5 mm	12,5 mm
Rindspankreas, wässriges Infus, über 1 Monat im Brutofen	16h	4 "	3,5 "
Pferdepankreas, wässriges Infus, 4 Tage im Brutschrank	16h	6 "	13 "
7 proz. Lösung von Grüblers Trypsin	16h	8,5 "	19 "
Rindspankreas, Wasserextrakt, 4 Tage im Brutschrank	16h	9 "	7,5 "

Das Verhältnis $\frac{\text{Pferdeserum}}{\text{Gelatine}}$ ergibt weit auseinanderliegende Werte von $\frac{9}{7,5}$ bis $\frac{8,5}{19}$.

Nach diesen ermutigenden Vorversuchen versuchte ich durch geeignete Behandlung eines und desselben Pankreasextraktes eine Verschiebung des Verdauungsverhältnisses zugunsten eines Eiweißstoffes zu erzielen, um so schließlich die Isolierung des entsprechenden Fermentes zu erreichen. Es zeigte sich bald, daß hierzu die Verdauung der Gelatine den geeignetsten Angriffspunkt bot, und nach zahlreichen fehlgeschlagenen Versuchen, die ich hier übergehe, gelangte ich durch Verwendung von Normalsäure zum Ziele. Der Gang dieser Vorbehandlung war der, daß ich zu einer bestimmten Menge des Extraktes wechselnde Mengen Normal-salzsäure zusetzte und nach genau abgemessener Einwirkungszeit mit der gleichen Menge Normalnatronlauge zurückneutralisierte.

Tabelle III.

Rindspankreas, mit dem gleichen Volumen Wasser infundiert, nach 3 tägiger Digestion im Bruttofen. Verdauungszeit: 18^h.

Menge des Extrakts	Menge der zuge- setzten n-HCl	rückneutrali- siert nach	Pferde- serum	Gelatine
2 ccm	0		11 mm	11 mm
2 "	0,6 ccm	10 Minuten	3 "	10 "
2 "	1,2 "	10 "	Spur	9 "
2 "	1 "	15 "	0	6 "
2 "	1,4 "	10 "	0	4 "
2 "	1,2 "	12 "	0	6 "
2 "	0,6 "	60 "	0	8 "

Durch Einwirkung von 0,6 ccm n-HCl auf 2 ccm Extrakt durch 10' (bei Zimmertemperatur) wird also die tryptische Wirkung auf Serum bis auf eine Spur vernichtet, während Leim gut weiter verdaut wird. Bei Einwirkung von 0,6 ccm n-HCl durch eine Stunde, von 1,2 ccm durch 12' ist die Serumverdauung ganz aufgehoben, während von der Gelatine 8, bzw. 6 mm in 18^h verdaut wurden. Selbst bei vieltägiger Digestion wird Serum auch nicht in Spuren verdaut, während die Verdauung des Leims entsprechend fortschreitet.

Das Optimum des Säurezusatzes sowie der Einwirkungszeit ist je nach der Art der Verdauungslösung verschieden. Für eine 7proz. Lösung von Trypsin „Grübler“ waren die entsprechenden Werte die folgenden.

Tabelle IV.

Verdauungszeit: 16^h.

Menge der Trypsinlösung	Menge der zuge- setzten n-HCl	rückneutrali- siert nach	Pferde- serum	Gelatine
2 ccm	0	0	8,5 mm	19 mm
2 "	1,6 ccm	2 ^h	0 "	8,5 "
2 "	2 "	1 ¹ / ₂ h	0 "	8 "
2 "	2,4 "	1 ^h	0 "	7 "

Allgemeine Regeln lassen sich in dieser Beziehung nicht aufstellen. Auch hier spielt offenbar die wechselnde Zusammensetzung der verschiedenen Verdauungslösungen (auch die käuflichen Präparate sind nicht immer konstant) eine ausschlaggebende Rolle. Vielmehr muß man in jedem besonderen Falle die geeignetsten

Werte für Säure und Einwirkungszeit erst ausprobieren, was bei einiger Übung leicht gelingt. Es empfiehlt sich mehr, geringere Säuremengen durch längere Zeit einwirken zu lassen, als größere Quantitäten durch kürzere Zeit, weil man die Gelatineverdauung dabei mehr schont.

Am geeignetsten für diese Isolierungsversuche sind solche Trypsinlösungen, die von vornherein eine starke Wirkung auf Gelatine haben, was ja, wie oben gezeigt, durchaus nicht bei allen auf Serum gut wirkenden Präparaten in gleichem Maße der Fall ist. Doch gelingt die Isolierung auch dort, wo von vornherein nur relativ schwache Leimverdauung besteht. — Die oben angeführten Resultate sind Beispiele aus einer großen Zahl gleichsinnig verlaufener Versuche.*)

Der nächstliegende Einwand gegen die Beweiskraft dieser Versuche ist natürlich, das erzielte Ergebnis auf Rechnung der geringeren Verdaulichkeit des koagulierten Serums gegenüber der Gelatine zu setzen. Durch die Säurebehandlung, könnte man einwenden, wäre einfach das für beide Eiweißkörper identische Ferment so weit abgeschwächt worden, daß es zwar noch auf Leim, nicht mehr auf Serum wirke. Schon die Tatsache, daß auch bei mehrtägiger Digestion keine Spur von Serum verdaut wird, die Gelatineverdauung dagegen zu beliebigen Werten fortschreitet, spricht gegen diese Deutung. Bestimmt widerlegt wird sie aber dadurch, daß Leim von dieser Konzentration für gewöhnlich durchaus nicht in solchem Verhältnis besser verdaulich ist, ja daß man überhaupt nicht im allgemeinen das Serum als den schlechter verdaulichen Eiweißkörper bezeichnen kann. Wie oben gezeigt, gibt es Trypsinpräparate, die Serumeiweiß gerade so gut, ja besser verdauen. (Siehe das Verhältnis $\frac{\text{Serum}}{\text{Gelatine}} = \frac{9}{7,5}$. Weiter unten werden noch schlagendere Fälle dieser Art mitgeteilt.) Auch zeigen Verdünnungsversuche, wie z. B. der auf Tabelle VI, daß Leim- und Serumverdauung dabei in ganz anderem Verhältnis abnehmen.

Man könnte ferner vermuten, daß der erhöhte Salzgehalt der Lösung nach der Säurebehandlung das Serum derart verändere, daß es der Trypsinwirkung widerstehe. Abgesehen davon, daß Serumproben, die in derart behandelten Präparaten lagen, nichts an Verdaulichkeit einbüßten, spricht auch die Tatsache dagegen, daß es wesentlich auf die Dauer der Einwirkung der Säure ankommt. Folgende Tabelle zeigt, daß tatsächlich die Säurewirkung hierbei das wirksame Agens ist.

*) Häufig beobachtet man bei zur völligen Vernichtung der Serumverdauung nicht ausreichendem Säurezusatz, daß die Serumsäulchen nicht eigentlich verdaut, sondern von den Enden her durchscheinend glasig werden.

Tabelle V.
Verdauungszeit: 17^h.

Rindspankreasinfus mehrere Tage alt	Zusatz	Pferdeserum	Gelatine
2 ccm	2,4 ccm Wasser	8,5 mm	12,5 mm
2 „	2,4 ccm n-NaCl-Lösung	7 „	11 „
2 „	1,2 ccm n-HCl nach 12' rückneutralisiert	0 „	5 „

Auch nach mehrtägiger Dialyse kehrt die tryptische Wirkung auf Serum nicht zurück; ihre Abwesenheit kann also nicht durch erhöhten Kochsalzgehalt erklärt werden.

Es bleibt daher für die beschriebenen Versuche keine andere ungezwungene Deutung übrig als die Annahme, daß Serum- und Gelatineverdauung Funktionen zweier verschiedener Fermente sind, von denen nach der angeführten Behandlung das eine, das auf Leim wirksame, für das ich den Namen Glutinase in Vorschlag bringe, allein zur Wirkung kommt.

Es galt nun, das Verhalten dieses Fermentes echten Eiweißkörpern gegenüber zu untersuchen. Ebenso wenig wie auf die Proteide des Pferdeserums wirkt es auf die des Hundeserums und die des Eiklars. Auch die Wirkung auf Fibrin gelingt es öfter durch die angeführte Behandlung fast völlig zu vernichten.

Eine Fermentlösung, die in 22^h von koaguliertem Serumeiweiß 0 mm, von Leim 5 mm verdaute, hatte nach dieser Zeit eine Fibrinflocke nicht angegriffen, auch nach weiteren 20^h nicht; erst nach abermaligen 24^h war etwas Fibrin in Lösung gegangen.

Doch ist keineswegs in allen auf koaguliertes Serum unwirksamen Präparaten auch die Wirkung auf Fibrin völlig geschwunden. Ob dies auf der leichten Verdaulichkeit des Fibrins beruht, oder ob auch hier die Wirkung eines besonderen Fermentes vorliegt, muß erst durch weitere Versuche erwiesen werden.

Da bei der Mettschen Methode nur koaguliertes Serum zur Verwendung gelangt, mußte auf anderem Wege das Verhalten der Glutinase gegen die nativen Serumeiweißkörper geprüft werden. Folgender Versuch zeigt, daß auch diese nicht angegriffen werden.

Zu 20 ccm nach dem beschriebenen Verfahren isolierten Leimfermentes (das in 16^h von koaguliertem Serum 0 mm, von Gelatine 7 mm verdaute) wurden 10 ccm Pferdeserum hinzugefügt, das Gemenge unter Toluol in den Brutschrank gestellt. Als Kontrollprobe dienten 20 ccm derselben Fermentlösung und 10 ccm Pferdeserum in gesonderten Flaschen, ebenfalls unter Toluol. Nach 48stündiger Digestion werden Serum und Fermentlösung der Kontrollprobe vereinigt, darauf diese in gleicher Weise

wie die erste Probe mit NaH_2PO_4 angesäuert, auskoaguliert und auf 150 ccm aufgefüllt. Von den klaren Filtraten werden je 50 ccm zur Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl verwendet.

Es binden 50 ccm der Verdauungsprobe 20,85 ccm $\frac{n}{10}\text{-H}_2\text{SO}_4$

50 " " Kontrollprobe 21,1 " "

Es hatte somit keine Verdauung der im Pferdeserum vorhandenen Eiweißkörper stattgefunden.

Von andern Eiweißkörpern kam noch Edestin zur Untersuchung.

In Probe A werden 0,6 g Edestin + 10 ccm 0,2proz. Na_2CO_3 -Lösung + 10 ccm Glutinaselösung (sie war wie oben bereitet und verdaute in 16^h 4 mm Leim) 40^h im Brutofen der Digestion überlassen. Probe B als Kontrolle enthält in gesonderten Gefäßen 0,6 g Edestin in 20 ccm 0,2proz. Na_2CO_3 -Lösung gelöst — und 10 ccm derselben Glutinaselösung. Nach 40stündiger Digestion wird der Inhalt beider Gefäße vereinigt, darauf ebenso wie Probe A mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuert, auskoaguliert und auf 180 ccm aufgefüllt. Von den klaren Filtraten werden je 60 ccm zur N-Bestimmung nach Kjeldahl verwendet.

Probe A 60 ccm verbrauchen 13,2 ccm $\frac{n}{10}\text{-H}_2\text{SO}_4$

" B 60 " " 10,4 " "

Es hat also die Glutinase eine schwache tryptische Wirkung auf Edestin.

Andere Eiweißkörper sollen in dieser Hinsicht noch untersucht werden, spez. das Kasein, da Henri und Larguier des Bancels*) auf Grund der Reaktionsgeschwindigkeit ein einheitliches Ferment für Gelatine und Kasein postulieren.

Eine Beziehung der Glutinase zu dem nach den Untersuchungen von Vernon**) und Bayliss und Starling***) auch unter den Fermenten des Pankreas vorkommenden Erepsin ist nicht wahrscheinlich, da letzteres den zweitgenannten Autoren zufolge Gelatine nicht verdaut. Die Fähigkeit, Peptone in nicht mehr die Biuretreaktion gebende Produkte zu zerlegen, kommt der Glutinase nach einigen Versuchen nicht oder wenigstens nicht in stärkerem Grade zu.

Von anderen Versuchen, die Leimfermentwirkung isoliert zur Untersuchung zu bringen, möchte ich noch die Alkoholfällung anführen.

Ein wässriges Infus von Rindspankreas, das 3 Tage im Brutschrank gestanden war, wird mit doppeltem Volumen Alkohol versetzt, der entstandene Niederschlag abfiltriert, im Filtrat der Alkohol bei Brutofentemperatur abgedunstet, der Rückstand in alkalischem Wasser aufgenommen. Derselbe zeigt folgende digestive Wirkung in 16^h: koaguliertes Serum 0 mm, Gelatine 6 mm. (Ein Auszug aus dem Niederschlage verdaut: koaguliertes Serum 11 mm, Leim 14 mm.) In einem andern Falle war das Resultat weniger günstig: koaguliertes Serum 0 mm, Leim 3 mm.

*) Compt. rend. d. Soc. d. biol. 55, 866.

**) Journ. of Physiol. 30, Nr. 3.

***) Journ. of Physiol. 30, Nr. 1.

Diese Behandlung führt nicht so sicher zum Ziele wie die Säuremethode. Auch hier spielt natürlich die spezielle Beschaffenheit der Lösung rücksichtlich der Menge des erforderlichen Alkohols eine bestimmende Rolle, die ungleich große Empfindlichkeit des Fermentes gegen Alkohol je nach der Natur der vorhandenen Beimengungen bedingt wahrscheinlich die erwähnte Unsicherheit.

Ich ging nun dazu über, an dem isolierten Leimferment das Verdünnungsgesetz zu studieren; denn die Vermutung lag nahe, daß ein isoliertes Ferment in dieser Beziehung reinere Gesetzmäßigkeit zeigen würde als das Fermentgemenge der gewöhnlichen Pankreaspräparate. Nach Angaben von Pawlow*) sowie von Vernon**) soll die für die Pepsinwirkung aufgestellte Schütz-Borissowsche Regel auch für das Trypsin Giltigkeit haben. Pawlow bringt keine weiteren experimentellen Belege bei, Vernons Zahlen aber stimmen nur sehr notdürftig mit den durch das Gesetz geforderten überein.

Für diese Versuche wäre es erwünscht gewesen, das isolierte Ferment auch in höheren Konzentrationen zu erhalten. Aber weder durch Einengen bei Brutschrank- und selbst bei Zimmertemperatur, noch durch Ausfrierenlassen nach dem Hahn-Buchnerschen Verfahren, noch durch die Brückesche Cholestearinmethode ließ sich eine Erhöhung der Konzentration erzielen, da solche Versuche an der (offenbar durch die bei der Isolierung gesetzten Verhältnisse erhöhten) Empfindlichkeit des Fermentes scheiterten. Ich mußte mich daher mit der direkt erreichbaren, in geeigneten Fällen auch für meine Zwecke ausreichenden Konzentration begnügen. Ich setze in den folgenden Tabellen Verdünnungsversuche an nicht weiter vorbehandeltem Rindspankreasinfus, also dem Fermentgemenge, und an Lösungen von isolierter Glutrinase zum Vergleiche neben einander.

Tabelle VI.

Rindspankreasinfus. Verdauungszeit: 16^h.

Verdauungslösung	Serum		Gelatine	
	Gefunden	Berechnet***)	Gefunden	Berechnet***)
2 ccm	8 mm	8 mm	20 mm	20 mm
2 ccm + 6 ccm dest. Wasser	5 "	4 "	10,5 "	10 "
2 " + 16 " " "	3,5 "	2,7 "	8 "	6,7 "
2 " + 30 " " "	3 "	2 "	7 "	5 "
2 " + 48 " " "	2,5 "	1,6 "	5,5 "	4 "

*) Die Arbeit der Verdauungsdrüsen. Wiesbaden 1898, S. 33.

**) Journ. of Physiol. 26, 405.

***) Nach der Schützschens Regel, von der stärksten Verdauungswirkung ausgehend.

Tabelle VII.
Isolierte Glutrinase. Verdauungszeit: 16^h.

Verdauungslösung			Gelatine	
			Gefunden	Berechnet
2 ccm			6 mm	6 mm
2 ccm + 2 ccm destilliertes Wasser			4 "	4,2 "
2 " + 6 " " "			2,5 "	3 "
2 " + 8 " " "			2 "	2,68 "
2 " + 16 " " "			1,5 "	2 "
2 " + 30 " " "			Spur	1,5 "

2proz. Lösung von Grüblers Trypsin	Gelatine		Isolierte Glutrinase- lösung	Gelatine	
	Gefunden	Berechnet		Gefunden	Berechnet
2 ccm	10 mm	10 mm	2 ccm	6,5 mm	6,5 mm
2 ccm + 2 ccm Wasser	8,5 "	7 "	2 ccm + 2 ccm Wasser	4,5 "	4,5 "
2 " + 4 " "	7 "	5,7 "	2 " + 4 " "	4 "	3,72 "
2 " + 6 " "	6 "	5 "	2 " + 6 " "	fast 3,5 "	3,25 "
2 " + 10 " "	5 "	4 "	2 " + 8 " "	3 "	2,9 "
2 " + 16 " "	4,5 "	3,3 "	2 " + 10 " "	2,5 "	2,69 "
2 " + 30 " "	2 "	2,5 "	2 " + 16 " "	1,5 "	2,17 "
2 " + 48 " "	1,5 "	2 "	2 " + 30 " "	0,5 "	1,6 "

Diese Versuche lehren, daß die Wirksamkeit des isolierten Leimferments zwar nicht ganz genau der Schütz-Borissowschen Regel entspricht, sich derselben aber doch weit mehr annähert als das beim Fermentgemenge eines gewöhnlichen Pankreasinfuses oder des Grüblerschen Trypsins der Fall ist. Ob die noch bestehenden Abweichungen auf mangelhafter Isolierung beruhen, oder ob da noch unbekannte Faktoren von Einfluß sind, läßt sich vorläufig nicht entscheiden.

Nachdem dermaßen festgestellt war, daß im Pankreastrypsin ein spezifisch Gelatine verdauendes Ferment vorhanden ist, war zu untersuchen, ob sich nicht auch ein „Serumferment“ isolieren lasse, also eine Lösung hergestellt werden könne, die die Eiweißkörper des Serums aber nicht mehr Gelatine und andere Produkte verdaut.

Zu einem so befriedigenden Ergebnisse wie bezüglich des Leimfermentes bin ich aber hierbei nicht gelangt. Weder fraktionierte Fällung mit Ammonsulfat, mit Magnesiumkarbonat oder Blei-

zucker (letztere beiden hat Hammarsten zur Isolierung von Lab und Pepsin verwandt) oder mit Uranylacetat, noch fraktioniertes Erhitzen führten zu dem gewünschten Resultate. Zwar wurde durch solche Behandlungsweisen das Verhältnis von Leimverdauung zu Serumverdauung verschoben, in manchen Fällen auch zugunsten der letzteren, eine völlige Vernichtung der ersteren wurde aber nicht erreicht. Auch bei langdauernder Digestion im Brutschranke werden beide Fermente ungleich rasch zerstört wie folgendes Beispiel beweist.

Rindspankreasinfus verdaut in 16^h: koaguliertes Serum 7,5 mm, Leim 6 mm.

Nach 1 monatlicher Digestion verdaut dasselbe in 16^h: koaguliertes Serum 6 mm, Leim 2,5 mm.

Unerwarteter Weise ergab sich aber ein geeignetes Mittel, die Leimverdauung gegenüber der des Serums herabzudrücken, aus folgenden Erfahrungen.

Verdünnt man eine Probe einer tryptischen Verdauungslösung statt mit Wasser mit der gleichen, jedoch gekochten und filtrierten Lösung, so beobachtet man eine eigenartige, ganz vorzugsweise gegen die Leimverdauung gerichtete Hemmungswirkung.

Tabelle VIII.

Wässeriges Infus von Rindspankreas. Verdauungszeit: 16^h.

Verdauungslösung	Zusatz	Serum	Gelatine
2 ccm +	2 ccm destill. Wasser	5 mm	6 mm
2 „ +	2 „ derselben Lösung, gekocht	4 „	3,5 „
2 „ +	4 „ Wasser	4 „	5,5 „
2 „ +	4 „ gekochte Lösung	3,5 „	2 „
2 „ +	8 „ Wasser	3 „	4 „
2 „ + oder	8 „ gekochte Lösung	2 „	1 „
1 ccm einer Lösung v. Grüblers Trypsin 7 Proz. + 4 ccm Wasser		4 „	9 „
1 „ „ „ „ „ + 4 ccm gek. Pankreasextr.		4 „	2,5 „
1 „ „ „ „ „ + 8 ccm Wasser		3 „	7,5 „
1 „ „ „ „ „ 8 ccm gek. Pankreasextr.		3 ^{*)} „	Spur

*) Die Verdauung des Serums führte in diesem Falle nicht wie sonst zu einer klaren, sondern zu einer trüben, zähen Lösung, eine Erscheinung, die sich öfter bei diesen Versuchen zeigte.

In der gekochten Verdauungsflüssigkeit ist demnach eine Substanz enthalten, die die Verdauung des Serums wenig oder gar nicht behindert, dagegen ganz exquisit die Leimverdauung hemmt. Erst bei Zusatz größerer Quantitäten wird auch die Digestion des Serumeiweißes deutlich behindert. Der Gehalt an der Muttersubstanz dieses „Antikörpers“ (der „Antiglutinase“, welche Bezeichnung über seine Natur nichts weiter aussagen soll) ist in verschiedenen Pankreasinfusen sehr ungleich und zwar unabhängig von der tryptischen Valenz derselben. (Auch in Grüblers Trypsin ist er enthalten.)

Es ließ sich zeigen, daß der Antikörper selbst erst beim Erhitzen der betreffenden Verdauungslösung entsteht.

Tabelle IX.
Verdauungszeit: 16^h.

		Serum	Gelatine
2 ccm Pankreasextrakt	+ 4 ccm physiol. NaCl-Lösung	4,5 mm	5,5 mm
2 " "	+ 4 " durch 25' auf 58° erhitzten Pankreasextr. *)	4,5 "	5 "
2 " "	+ 4 " durch 10' auf 60° erhitzten Pankreasextr. *)	4,5 "	5 "
2 " "	+ 4 " durch 10' auf 70° erhitzten Extrakts	4 "	3 "
2 " "	+ 4 " durch 10' auf 80° erhitzten Extrakts	4 "	2 "
2 " "	+ 4 " gekochten Pankreasextrakts	4 "	2 "

Nach Erwärmung auf 70° durch 10' ist bereits deutliche Hemmungswirkung vorhanden, nach solcher auf 80° ist die gleiche hemmende Kraft wie durch Kochen erreicht. Man kann das Kochen fünf Minuten lang fortsetzen, ohne den Antikörper zu schädigen. Nach 24stündiger Dialyse im Pergamentschlauche gegen fließendes Wasser war er nicht geschwunden.

2 ccm Pankreasextrakt + 4 ccm Wasser, Serum: 4 mm, Gelatine: 5,5 mm.

2 ccm Pankreasextrakt + 4 ccm gekochten, dann 24^h dialysierten Extrakts, Serum: 4 mm, Gelatine: 2 mm.

Die enteiweißte Flüssigkeit übt noch die gleiche Hemmung aus, ebenso entsteht die Substanz in Lösungen, die höchstens noch Spuren von Biuretreaktion geben.

*) Verdaut weder Leim mehr noch Serum.

2 ccm einer Lösung von Grüblers Trypsin 7proz. + 4 ccm Wasser, Serum: 4,5 mm, Gelatine 9,5 mm.

2 ccm einer Lösung von Grüblers Trypsin 7proz. + 4 ccm enteiweißten Pankreasextrakts, Serum: 4,5 mm, Gelatine 3 mm.

2 ccm eines Pankreasextraktes + 4 ccm Wasser, Serum: 4 mm, Gelatine: 7 mm.

2 ccm eines Pankreasextraktes + 4 ccm gekochten Pankreasextrakts, das keine Biuretreaktion mehr gibt, Serum: 4 mm, Gelatine: 2 mm.

Die Muttersubstanz des Antikörpers, aus der er durch Erhitzen entsteht, ist durch Ammonsulfat ausfällbar. Die Ausfällung hat bei Halbsättigung bereits begonnen und ist bei Zweidrittelsättigung beendet.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin 2 ccm + 4 ccm Wasser, koaguliertes Serum: 3 mm, Leim 8,5 mm.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin 2 ccm + 4 ccm des gekochten, 4 Tage dialysierten Filtrates eines Pankreasextraktes nach Halbsättigung mit Ammonsulfat, koaguliertes Serum: 3 mm, Leim: 7 mm.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin 2 ccm + 4 ccm des gekochten, dialysierten Filtrates nach $\frac{2}{3}$ Sättigung mit Ammonsulfat, koaguliertes Serum: 3 mm, Leim 8,5 mm.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin, 2 ccm + 4 ccm des gekochten*) wässerigen Auszuges aus dem Niederschlage nach Halbsättigung mit Ammonsulfat, koaguliertes Serum: 3 mm, Leim: 5,5 mm.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin 2 ccm + 4 ccm des gekochten wässerigen Auszuges aus dem Niederschlage nach $\frac{2}{3}$ Sättigung mit Ammonsulfat, koaguliertes Serum: 2,5 mm, Leim: 4,5 mm.

Ebenso wird sie durch Zusatz von 2 Volumen Alkohol, aber nur zum Teile, gefällt. Auch gegen das Trypsin des Pferdepankreas erweist sich der Antikörper des Rindspankreas wirksam, desgleichen findet er sich in gekochten Pferdepankreasinfusen; er ist also nicht, wie das Antitrypsin des Blutserums nach Glässners**) Befunden, artspezifisch.

Um über die Natur des hemmenden Körpers etwas in Erfahrung zu bringen, wurde zunächst versucht, ob er durch Steigerung der Alkaleszenz des Extraktes entsteht. Dies ist nicht der Fall.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin in 0,2proz. Na_2CO_3 , 2 ccm + 4 ccm Wasser, koaguliertes Serum: 5,5 mm, Leim: 8,5 mm.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin in 0,2proz. Na_2CO_3 , 2 ccm + 4 ccm $\frac{n}{10}$ -NaOH, koaguliertes Serum: 5 mm, Leim: 8,5 mm.

7proz. Lösung von Grüblers Trypsin in 0,2proz. Na_2CO_3 , 2 ccm + 2 ccm $\frac{n}{10}$ -NaOH, koaguliertes Serum: 6 mm, Leim: 10 mm.

*) Der ungekochte Auszug wirkte nicht nur nicht hemmend, sondern verstärkte die Wirkung infolge seines Gehaltes an ausgefälltem Trypsin.

**) Diese Beiträge, 4, 79.

Da nicht wahrscheinlich war, daß wir es mit einem anorganischen Körper zu tun hätten (der Mangel der Dialysierbarkeit und das Entstehen beim Erhitzen sprachen dagegen), prüfte ich, ob vielleicht überhaupt der Zusatz des Filtrates von auskoagulierten Eiweißlösungen einen derartigen Effekt habe. Aber weder Lösungen von Euglobulin oder Pseudoglobulin (die in ungekochtem Zustande wegen des Antitrypsingehaltes hemmend wirken) noch von Serumalbumin, noch auch von Wittepepton übten nach Kochen und Filtrieren eine gleiche Hemmung aus.

Um ferner über die Wirkungsweise dieses Antikörpers etwas zu erfahren, ließ ich denselben vor Anstellung der Verdauungsprobe durch 3 Tage auf das Trypsin einwirken, von der Überlegung ausgehend, daß eine fermentartig wirkende Substanz bei längerer Einwirkung stärkere Hemmung erzielen müßte. Der Vergleich mit der unmittelbar vor der Verdauung angesetzten Probe ergab aber keinen Unterschied.

Grüblers Trypsin (7proz.) 2 ccm + 4 ccm Wasser, Serum: 4 mm, Leim 14 mm.

Grüblers Trypsin (7proz.) 2 ccm + 4 ccm gekochten Pankreasextrakts, Serum: 4 mm, Leim: 5 mm.

Grüblers Trypsin (7proz.) 2 ccm + 4 ccm gekochten Pankreasextrakts, bereits 3 Tage vor Beginn der Verdauung vereinigt, Serum: 4 mm, Leim: 5 mm.

Es war ferner die Möglichkeit vorhanden, daß die Hemmung nicht gegen das Trypsin (bzw. die Glutinasen) gerichtet sei, sondern durch eine Veränderung der Gelatine infolge der Einwirkung des gekochten Extraktes hervorgebracht werde. Ich legte daher Mettsche Röhrchen, die mit Gelatine gefüllt waren, durch 8 Stunden in gekochte, stark hemmende Verdauungsflüssigkeit, dialysierte darauf durch 24^h gegen destilliertes Wasser, um die anhaftende Versuchslösung wieder zu entfernen, und verglich darauf ihre Verdaulichkeit mit der von solchen Röhrchen, die die gleiche Zeit in destilliertem Wasser gelegen waren. Sie war genau die gleiche, auf einer Veränderung der Gelatine kann also die besagte Hemmung nicht beruhen, vielmehr scheint der Antikörper in irgend einer Weise den fermentativen Prozeß selbst zu behindern.

Es erübrigt noch, die Beziehungen unseres Antikörpers zu dem Antitrypsin des Blutserums zu untersuchen. Vergleichende Untersuchungen über die Wirkung des letzteren bei der Verdauung verschiedener Eiweißarten waren nicht gemacht worden. Bezügliche Versuche ergaben nun, daß auch dieser Antikörper die Serumverdauung weniger stark hemmt als die der Gelatine.

Tabelle X.
Grüblers Trypsin. Verdauungszeit 16^h.

Verdauungslösung	Zusatz	Serum	Gelatine
4 ccm	2 ccm Wasser	7 mm	10 mm
4 "	1 ccm Pferdeserum	7 "	7 "
4 "	2 " "	5,5 "	5 "
4 "	3 " "	4,5 "	2,5 "
4 "	4 " "	2 "	1 "
2 "	4 " "	0 "	0 "

Oder:

Ein wirksameres Trypsinpräparat. Verdauungszeit: 16^h.

4 ccm Verdauungslösung + 4 ccm physiologischer Kochsalzlösung,
Serum: 7,5 mm, Gelatine: 17 mm.

4 ccm Verdauungslösung + 4 ccm Pferdeblutserum, Serum: 6,5 mm,
Gelatine: 5 mm.

4 ccm Verdauungslösung + 5 ccm Pferdeblutserum, Serum: 6 mm,
Gelatine: 4 mm.

Dennoch kann der von mir gefundene Antikörper mit dem Antitrypsin des Blutserums nicht identisch sein, denn letzteres wird bei einer Temperatur von 64° vernichtet, während der Antikörper überhaupt erst bei höherer Temperatur entsteht. Auch die aus verschiedenen Organen gewonnenen Antitrypsine (Weinland*) sind nicht hitzebeständig.

III. Zusammenfassung.

Aus den im zweiten Abschnitt beschriebenen Versuchen ergeben sich folgende Resultate:

Es gelingt durch geeignete Behandlung mit Säure ein Pankreasextrakt derart zu verändern, daß es seine verdauende Wirkung auf die Eiweißkörper des Serums, des Eiklars und auf Fibrin einbüßt, dagegen Gelatine weiter zu verdauen vermag. Die leimverdauende Kraft des Trypsins ist einem besondern, spezifisch auf diesen Proteinkörper abgestimmten Fermente (Glutinase) zuzuschreiben.

Versuche, ein ausschließlich auf Serumeiweiß wirksames Ferment zu isolieren, erreichten ihr Ziel nicht ganz, doch gelang es, das Verhältnis von Serum- zu Gelatineverdauung in der Trypsinlösung derart zu verschieben, daß letztere auf weniger als ein Drittel des ursprünglichen Wertes sank, während erstere fast unverändert blieb. Dies wurde erreicht durch Zufügung eines hemmenden

*) Zeitschr. f. Biol. 44, 1 u. 46.

Körpers (Antiglutinase), der in Pankreasinfusen beim Erhitzen über 70° entsteht. Über die Natur desselben wurde in Erfahrung gebracht, daß er nicht dialysiert, nicht fermentartig wirkt und durch 5' währendes Kochen nicht geschädigt wird. Seine Muttersubstanz wird durch Ammonsulfat und Alkohol ausgefällt, er entsteht auch in enteweißten und solchen Extrakten, die höchstens noch Spuren von Biuretreaktion geben. Verschiedene Pankreasinfuse enthalten ihn in ungleicher Menge, unabhängig von ihrer tryptischen Kraft. Er hat die Eigenschaft, vorzugsweise die Gelatineverdauung zu hemmen, viel schwächer und erst in höherer Konzentration die Verdauung des Serums. Die auslesende Art der Hemmung teilt er mit dem Antitrypsin des Blutserums, mit dem er aber nicht identisch sein kann.

Die Spezifität dieser Hemmungserscheinungen, ohne für sich allein als unbedingter Beweis einer Spezifität der einzelnen Trypsinfermente gelten zu können, stellt doch im Zusammenhalt mit den obigen Befunden eine starke Stütze dieser Annahme dar. Ob das Mißlingen des Versuches, das Serum verdauende Ferment isoliert zu erhalten, nur an dem Mangel einer geeigneten Trennungsmethode liegt, oder ob dieses Ferment nicht derart spezifisch ist, daß es nicht auch auf Gelatine, wenngleich in geringerem Grade einwirkt (von vornherein ist das gar nicht unwahrscheinlich), kann auf Grund des vorliegenden Materials noch nicht entschieden werden.

Über die Wirkungsweise des „Antikörpers“ kann zunächst nicht mehr ausgesagt werden, als daß er den Fermentprozeß selbst behindert.

Da nunmehr die Existenz mindestens zweier spezifischer Fermente im Pankreastrypsin nachgewiesen ist, gewinnt die Annahme an Wahrscheinlichkeit, daß künftige Forschung die Zahl derselben noch vermehren wird. Scheinen ja schon die in Tabelle I niedergelegten Erfahrungen auch für die Individualität eines Eiklar verdauenden Fermentes zu sprechen.

Es ergibt sich sonach, daß das bisher als einheitlich angesehene Trypsin des Pankreas ein Fermentgemenge ist, das weiter aufzulösen die nächste Aufgabe sein dürfte. Sind auch die vorliegenden Versuche nicht an Pankreassekret selbst, sondern nur an Pankreasinfusen und käuflichen Trypsinpräparaten angestellt, so ist doch ihre Giltigkeit auch für dieses höchstwahrscheinlich, und es ergeben sich in betreff der Abhängigkeit der Sekretbeschaffenheit von der Art der Nahrung neue Fragen.

Über die Zusammensetzung des Pankreastrypsins hinaus aber gewinnen diese Befunde Bedeutung für unsere Auffassung von

der Natur der proteolytischen Fermente. Sollte sich die Annahme einer weitergehenden Spezifität derselben bestätigen, so würden sie sich in dieser wesentlichen Beziehung den saccharifizierenden Fermenten anreihen. Die große Bedeutung aber, die diese Eigenschaft für das Verständnis der „vitalen“ Funktionen der Zelle, die ja nach Hofmeisters*) Auffassung zum großen Teile Fermentprozesse darstellen, hätte, liegt auf der Hand. Spezifisch auf bestimmte Proteide abgestimmte Fermente müssen für die Art und die Begrenzung des Ablaufes proteolytischer Vorgänge im Zellenleben einen viel zweckmäßigeren Hilfsapparat abgeben als solche, die die Eiweißstoffe ohne Unterschied angreifen.

*) Die chemische Organisation der Zelle. Braunschweig 1902.

XI.

Über die Empfindlichkeit und das Rezeptionsvermögen der Zellen bei normalen und immunisierten Tieren.*)

Von Privatdozent Dr. **Martin Jacoby**, Assistenten am
pharmakologischen Institut.

Aus dem pharmakologischen Institut zu Heidelberg.

Im Mittelpunkt der Ehrlichschen Theorie von der Wirkungsweise der Toxine und der Entstehung der Antitoxine steht die Hypothese, daß die Antitoxine wesensgleich sind mit den Zellsubstanzen, welche in den Zellen das Gift fixieren. Dieser Annahme ist mehrfach widersprochen worden, wie mir scheint, bisher ohne berechtigte Gründe. Jedoch soll hier eine Analyse der betreffenden Arbeiten unterbleiben, da ich an anderer Stelle darauf eingehend zurückkomme.

Ehrlichs Gedankengang regt aber auch Fragestellungen an, welche nur mittelbar mit dem eigentlichen Ausgangspunkt in Beziehung stehen. So hat seine Theorie den Rezeptorenbegriff in den Vordergrund gerückt und das Interesse dafür erweckt, etwas über die Substanzen zu erfahren, deren Anwesenheit und Funktion die Zelle den stärksten Giften, den Toxinen, zugänglich macht, sie am meisten exponiert. Man muß sich klar machen, daß die Annahme solcher Substanzen keine Hypothese ist, vielmehr die Einführung der Rezeptoren die scharfe Formulierung einer durchaus notwendigen Voraussetzung bedeutet. Denn es ist ja selbstverständlich, daß irgend eine physikalische oder chemische Anordnung in der Zelle die Ursache sein muß, daß die Zelle für ein Toxin empfindlich ist. Die Hypothese setzt erst ein, wenn dieser Rezeptor zu den Antitoxinen des Blutserums in Parallele gebracht wird.

*) Die Resultate dieser Arbeit wurden am 28. Juni 1904 der medizinischen Sektion des naturhistorisch-medizinischen Vereins zu Heidelberg kurz mitgeteilt.

Bei der Frage nach dem Wesen der Rezeptoren handelt es sich, wie ohne weiteres ersichtlich ist, um die Frage nach den Ursachen der Zellempfindlichkeit. Ehrlich hat aber auch im einzelnen schon der Erforschung dieses Problems den Weg gebahnt. Von ihm wurde die Tatsache in den Vordergrund gerückt, daß die sich vergiftende Zelle Gift aus dem umgebenden Medium aufnimmt und in irgend einer Weise fixiert. Für diese fixierenden Substanzen wird dann der Ausdruck Rezeptor speziell angewandt. Dadurch, daß man diesen Faktor aus den Ursachen der Zellempfindlichkeit herausgreift, hat die Rezeptorenforschung experimentelle Angriffspunkte gewonnen. Während die physikalische und chemische Aufklärung dieser fixierenden Substanzen noch große Schwierigkeiten bereiten wird, kann man schon jetzt untersuchen, wie diese Rezeptoren, diese normalen Zellbestandteile in das Protoplasma der Zellen eingefügt sind. Es sei einmal gestattet, jede Gruppe von Reaktionen, welche wir an einem Rezeptor kennen, als eine Affinität zu unterscheiden. Wir müssen dann bisher an einem Rezeptor mindestens zwei Affinitäten auseinanderhalten, erstens die rezipierende, das ist die, welche mit dem Gift in Reaktion tritt, und eine zweite, welche den Rezeptor, also das isolierbare, giftfixierende Element der Zelle, in die Gesamtheit des Zellverbandes einfügt.

Die Kenntnis dieser zweiten, bisher kaum in die Erörterung gezogenen Affinität kann bei der Aufklärung der Frage von Nutzen sein, warum ein Toxin eine Zelle zerstört; ferner kann man so vielleicht etwas für die Diskussion der Hypothese erfahren, nach der Rezeptoren durch Loslösung aus dem Zellverband zu Antitoxinen werden.

Experimentell prüfbar ist auch die Frage, inwieweit das Rezeptionsvermögen der Zellen und die Zellempfindlichkeit parallel gehen. Es ist schon bekannt, daß in verschiedenen, daraufhin geprüften Fällen immune Zellen kein Bindungsvermögen für das betreffende Toxin aufweisen, empfindliche Zellen das Gift binden. Dagegen gibt es Zellen, welche gegen gewisse Toxine immun sind, sie aber dennoch binden. Das ist auch durchaus nicht im Gegensatz zu der Rezeptorenauffassung Ehrlichs, wie das früher schon auseinandergesetzt wurde. Dagegen ist zu verlangen, wenn Ehrlichs Darlegungen ohne Modifikation bestehen bleiben sollen, daß Zellen, welche gegen ein Toxin empfindlich sind, es auch binden. Das hat sich bisher auch stets nachweisen lassen. Fast gänzlich im Dunklen sind wir bisher darüber, welche Unterschiede das Rezeptionsvermögen der Zellen bei hoher und geringer Dis-

position gegen Toxine aufweist. A priori läßt sich darüber kaum etwas aussagen. Wir könnten uns vorstellen, daß eine Zelle viel Gift bindet und wenig empfindlich ist, weil etwa viele Rezeptoren oder sehr averse Rezeptoren an gleichgültigen Punkten der Zelle fixiert sind. Ebensogut wäre es auch möglich, daß eine Zelle mit hohem Giftbindungsvermögen auch hochempfindlich ist. In diesem Falle könnte man sich die an wichtigen Punkten fixierten Rezeptoren besonders averse denken oder auch annehmen, daß die Zelle einen besonders hohen Rezeptorengehalt hat, von Rezeptoren strotzt, so daß sie aus dünnen Giftlösungen die zur Vergiftung nötige Dosis aufnehmen kann, weil die Gelegenheit durch die größere Konzentration an Rezeptoren eine größere ist.

Schließlich schien es mir für das Problem der erworbenen Immunität und der Antitoxinbildung von Wert, zu untersuchen, welche Wandlungen die Zellempfindlichkeit und das Rezeptionsvermögen der Zellen während der Immunisierung durchmacht. Über die Empfindlichkeit einzelner Zellterritorien während der Immunisierung und etwaige Schwankungen des Rezeptionsvermögens sind wir bisher sehr wenig unterrichtet. Und doch handelt es hier sich um eine Frage, deren Beantwortung bis zu einem gewissen Grade die Prüfung ermöglicht, ob die Antitoxinbildung mit einer hyperkompensatorischen Rezeptorenbildung und nachfolgender Abstoßung neugebildeter Rezeptoren in Zusammenhang steht. Doch ist zu betonen, daß Untersuchungen über Empfindlichkeit und Rezeptorengehalt der Zellen während der Immunisierung uns nicht darüber aufklären können, warum es etwa zu einer Änderung des Rezeptorengehaltes in den Zellen kommt, aber solche Untersuchungen können den Nachweis ermöglichen, daß es zu solchen Wandlungen in der Zelle kommt. Derartige Studien bezwecken also, experimentelles Material zu erbringen, welches am eigentlichen Kern der Ehrlichschen Theorie hypothetische Brücken durch Beobachtungen zu festigen vermag. In durchaus bewußter Weise spricht sich Ehrlich in seiner wahrhaft naturwissenschaftlichen, beschreibenden Theorie zunächst nicht darüber aus, warum der Eintritt des Giftes in die Zelle Umwälzungen hervorruft, eine Prüfung dieses uns hier nicht interessierenden Punktes hat jedenfalls nichts mit der Theorie von Ehrlich zu tun.

Auf Grund dieser Erwägungen wurden folgende Punkte untersucht:

1. Es wurde geprüft, mit welcher Festigkeit Toxinrezeptoren in den tierischen Zellen fixiert sind.

2. Es wurde das Bindungsvermögen hoch-empfindlicher, wenig-empfindlicher und unempfindlicher Zellen verglichen.

3. Es wurden Untersuchungen über die Empfindlichkeit und das Rezeptionsvermögen der Zellen während der Immunisierung angestellt.

I.

Die Versuche zur Prüfung der Festigkeit, mit welcher die Toxin-Rezeptoren in den Zellen fixiert sind, wurden in der Hauptsache mit dem Blutkörperchen agglutinierenden Ricin angestellt. Die in diesem Abschnitt I wiedergegebenen Beobachtungen beziehen sich daher ausschließlich auf Ricin.

Für eine Reihe von tierischen Toxin-Rezeptoren ist bereits mit Sicherheit festgestellt, daß man sie durch Wasser oder Kochsalzlösung nicht den Zellen entziehen kann. Besonders genau ist das für die Rezeptoren der roten Blutkörperchen untersucht, mit denen wir es hier lediglich zu tun haben werden.

Löst man Blut durch Zusatz von destilliertem Wasser und stellt man sich die schwerlöslichen Zellbestandteile als sogenannte Stromata der Zellen nach der Lösung durch Zentrifugieren dar, so enthält das Stroma die Rezeptoren. Auf dieser Eigenschaft vieler Rezeptoren beruht die schöne Rezeptorendarstellungsmethode von Sachs.*)

Solches Stroma aus Kaninchen- oder Rinderblut bindet nun, auch wenn es gut mit Wasser und Kochsalzlösung ausgewaschen ist, in leicht zu prüfender Weise Ricin; die Rezeptoren sind also jedenfalls nur sehr wenig löslich, wiewohl die Serum-Antitoxine leicht-lösliche Körper sind. Seit den Untersuchungen Buchners ist es nun aber von der Zymase bekannt, daß dieses Enzym zwar nur sehr mangelhaft aus der unversehrten Hefezelle extrahierbar ist, daß man jedoch nach Zertrümmerung der Zellen durch Auspressung Enzymlösungen erhalten kann. Ich habe daher versucht, ob man mit dem Buchnerschen Verfahren aus dem Stroma der Blutkörperchen Rezeptoren in den Preßsaft überführen könne, ohne daß es mir bei vielfachen Versuchen irgendwie gelungen wäre.

Als Beispiel für die Anordnung der Versuche führe ich ein Protokoll an.

Versuch:

Aus zwei Liter Rinderblut wird nach der Methode von Sachs das Stroma dargestellt. Dasselbe bindet Ricin gut. Das Stroma wird mit Quarzsand und Kieselgur fein zerrieben, mit 40 ccm Kochsalzlösung versetzt und das Gemisch in der Buchnerschen Presse ausgepreßt.

*) Diese Beiträge 2, 1902.

Da das erste Extrakt gänzlich wirkungslos gegen Ricin ist, wird ein zweites hergestellt, indem vor der Pressung wieder 40 ccm Kochsalzlösung zugefügt wurden, das ebenfalls ganz ohne Wirkung ist.

Das erste Extrakt war ganz klar, das zweite, leicht getrübt, kam unfiltriert zur Anwendung.

Von den Extrakten werden gemischt:

Extrakt I	Extrakt II		
0 ccm	0 ccm		
0,1 "	0,1 "	mit je 2 mg Ricin. Die Gemische kommen zu je 2 ccm 5proz. Auf- schwemmungsgewaschener Kaninchenblutkörperchen.	Überall findet maximale Agglutination statt.
0,2 "	0,2 "		
0,5 "	0,5 "		
0,6 "	—		
0,8 "	—		
1,0 "	1,0 "		

Ebensowenig wie durch Auspressung war es möglich, durch Verdauung des Stroma lösliche Rezeptoren zu gewinnen. Die Versuche wurden mit verschiedenen Fermenten angestellt. Als Beispiel seien Versuche mit Papayotin wiedergegeben. Eine Überführung von Rezeptoren in den löslichen Zustand erwies sich schon insofern als undurchführbar, als das Bindungsvermögen des Stroma — ein sehr bemerkenswerter Gegensatz zu dem Verhalten des Serum-Antitoxins — sehr bald durch die Einwirkung des Verdauungsfermentes abgeschwächt wurde.

Versuch:

- 5 ccm Stromaaufschwemmung aus Kaninchenblutkörperchen werden mit 1 ccm Papayotinlösung (10 Proz.) 4 Stunden bei 35° gehalten. **A.**
 5 ccm derselben Stromaaufschwemmung werden direkt vor dem Versuch mit 1 ccm Papayotinlösung (10 Proz.) gemischt. **B.**
 5 ccm derselben Stromaaufschwemmung werden mit 1 ccm Kochsalzlösung gemischt. **C.**

A	B	C	Kochsalzl. (0,9 Proz.)	Ricin 0,5 ccm = 2,5 mg, nach 1/2 stünd. Ein- wirkung zen- trifugiert, zu den Abgüssen 8 ccm ge- waschene Kan- körperchen (5 Proz.) gefügt.	A	B	C
0 ccm	0 ccm	0 ccm	2		maxim.	maxim.	maxim.
0,1 ccm	0,1 ccm	0,1 ccm	1,9		"	"	"
0,5 "	0,5 "	0,5 "	1,5		"	"	Spur
1 "	1 "	1 "	1		"	"	0
2 "	2 "	2 "	0		Spur	Spur	0

Kontrollversuche zeigten, daß eine Abschwächung des Bindungsvermögens des Stroma lediglich durch die Einwirkung der Brutschranktemperatur nicht stattfindet.

In anderen Versuchen wurde Stroma mit Papayotin gemischt, dann das Gemisch mit Quarzsand und Kieselgur zerrieben und mit der Buchnerschen Presse ausgepreßt. Auch die so gewonnenen Preßsäfte enthielten kein Antiricin.

Die Versuche zeigen also, daß die Rezeptoren der roten Blutkörperchen sehr fest in der Zelle fixiert sind. Das ist sicher keine allgemein durchgreifende Rezeptoreneigenschaft, da es für die Rezeptoren der Bakterien*) nachgewiesen ist, daß sie sich verhältnismäßig leicht aus der Zelle extrahieren lassen. Auch können Untersuchungen wie die hier mitgeteilten keineswegs beweisen, daß die Rezeptoren durchaus unlöslich in der Zelle fixiert sind. Freilich wäre es verkehrt, etwa folgern zu wollen, daß die Antitoxine ja lösliche Substanzen seien und daher auch die Zellrezeptoren sich in Lösung überführen lassen müßten. Das wäre unrichtig, da es ja sehr wohl möglich ist, daß mit der Antitoxinbildung auch chemische Umwandlungen einhergehen. Früher habe ich das mit der Aktivierung der Profermente in Parallele gestellt**) und oben ja auf den bemerkenswerten Unterschied hingewiesen, daß die fixen Rezeptoren weniger widerstandsfähig gegen Verdauungsfermente sind als die Antitoxine.

Biologisch aber wird es für die Art der Einwirkung der Toxine auf die Zelle von Bedeutung sein, daß sie auf Bestandteile der Zelle einwirken, welche gleichsam auch physikalisch zum eigentlichen Protoplasma der Zelle gehören. Eine Bindung des Giftes an einen derartigen festen Bestandteil des Protoplasmas muß naturgemäß die Wirkung des Giftes rein physikalisch sehr unterstützen.

II.

Wie in der Einleitung auseinandergesetzt wurde, sollen in diesem zweiten Teil der Arbeit experimentelle Daten beigebracht werden zu den Beziehungen zwischen Giftempfindlichkeit der Zellen und Bindungsvermögen und namentlich die Frage erörtert werden, ob der mehr oder minder großen Empfindlichkeit ein verschiedenes Bindungsvermögen entspricht, ob also quantitative Beziehungen zwischen Giftempfindlichkeit und Rezeptionsvermögen bestehen.

Bei diesen Versuchen wurde als Toxin hauptsächlich Aalserum verwandt, und es beziehen sich die hier beschriebenen Versuche ausschließlich auf dieses Gift. Bekanntlich löst Aalserum rote Blutkörperchen auf. Leicht läßt sich feststellen und ist auch schon bekannt, daß die Blutkörperchen verschiedener Spezies verschieden empfindlich sind. Taubenblut ist unempfindlich, das Blut einer Ziege war sehr wenig empfindlich, Kaninchenblutkörperchen waren bei den einzelnen Individuen von sehr wechselnder

*) Neisser und Shiga, Deutsche med. Wochenschr. 1903.

**) Ergebnisse der Physiologie 1, 1902.

Empfindlichkeit. Für Kaninchen liegt auch in der Literatur die interessante Beobachtung von Camus und Gley vor, daß die Blutkörperchen neugeborener Kaninchen ganz unempfindlich gegen Aalserum sind, die Empfindlichkeit also erst im Laufe des extra-uterinen Lebens erworben wird.

So wurden 0,5 ccm einer 5proz. Aufschwemmung gewaschener Blutkörperchen eines Kaninchens von 1145 g durch 0,0004 ccm Aalserum vollständig gelöst, 0,5 ccm entsprechende Körperchen eines gleichzeitig untersuchten Kaninchens von 960 g durch 0,1 ccm des gleichen Aalserums nicht vollständig gelöst, 0,5 ccm ebenso behandelte Taubenblutkörperchen wurden durch 0,1 ccm Aalserum garnicht verändert.

Für die weitere Analyse entsteht nun beim Aalserum eine Schwierigkeit, die aber überwindbar ist, dadurch, daß das Gift, ähnlich wie das Crotin, die Blutkörperchen sehr schnell löst. — Um nachzuweisen, ob die Zellen das Aalserum binden, habe ich nach zwei Richtungen Versuche angestellt. Zunächst wurde geprüft, ob es nicht durch geeignete Versuchsanordnung gelingt, die Blutkörperchenlösung so zu verzögern, daß die Lösung erst nach Entfernung des überschüssigen Giftes eintritt, das nicht in die Zellen eingedrungen ist. Sodann wurde untersucht, ob durch die Berührung mit empfindlichen Zellen eine Verminderung des freien Giftes erzielt wird.

Zunächst gebe ich ein Beispiel für den typischen Ablauf von Versuchen der ersten Anordnung.

Versuch:

Je 1 ccm 5proz. Aufschwemmung gut gewaschener Kaninchenblutkörperchen wird in Röhrchen gefüllt, dann die Kochsalzlösung durch Zentrifugieren entfernt. Auf die schon vorher gekühlten Körperchen (auch das Zentrifugieren geschieht so, daß die Röhrchen von Eiswasser dabei umgeben sind) wird bei 1 bis 2° für einige Minuten

I	II	III	IV	
1 ccm	0,8	0,5	0	Kochsalzlösung (0,9 Proz.)
0 „	0,2	0,5	1,0	Aalserum ($\frac{1}{1000}$) gebracht.

Dann wird bei 0° die Flüssigkeit abzentrifugiert, die Körperchen in der Kälte mit Kochsalzlösung gewaschen und schließlich je 1 ccm Kochsalzlösung überall hinzugefügt.

Es ist eingetreten bei:

I	II	III und IV
0	Spur Agglutination	starke Agglutination.

Nunmehr kommen die Proben auf 5 Minuten in den Brutschrank bei 35°, dann über Nacht in den Eisschrank.

Nunmehr ist eingetreten bei:

I	II bis IV
0	komplette Hämolyse.

Bei diesen Versuchen ist also während der Zeit, in der die Körperchen mit dem freien Gift in Berührung waren, nur

Agglutination und keine Hämolyse eingetreten. Eine eindeutige Erklärung läßt das Resultat noch nicht zu, wohl aber lassen sich die vorhandenen Erklärungsmöglichkeiten scharf formulieren. Wenn wir zunächst garnichts darüber wüßten, ob unter Umständen Toxine an Zellen gebunden werden, so könnten wir annehmen, daß in unserem Falle keine Bindung in Frage käme. Denn es wäre dann denkbar, daß das Gift auf die Blutkörperchen in der Kälte verändernd eingewirkt hätte, diese Veränderung aber bei der niedrigen Temperatur nur etwa bis zu einer ersten Stufe, die als Agglutination erkennbar wird, vorschreiten kann und daß erst bei höherer Temperatur die sekundären Veränderungen sich abspielen, welche wir als Hämolyse beobachten. So etwa könnten wir uns den Ablauf des Vorganges denken, wenn kein Gift von den Zellen gebunden wird. Rechnen wir aber mit der anderen Möglichkeit, daß Gift von den Zellen gebunden wird: Dann würden wir uns vorstellen, daß zur Bindung des Giftes die niedrige Temperatur zwar genügt, aber zur Hämolyse die höhere Temperatur erforderlich ist. Als Resultat, welches wir aus den Versuchen dieser Gruppe entnehmen können, ohne die späteren Ergebnisse mitzubetrachten, wäre zu bezeichnen, daß die durch Aalserum bedingte Hämolyse der Blutkörperchen auch eintreten kann, wenn freies Gift nicht mehr mit den Körperchen in Berührung ist.

Wir kommen jetzt zu der Prüfung der Frage, ob die Giftigkeit des Aalserums bei Berührung mit Blutkörperchen abnimmt. Dafür sprechen zunächst Versuche wie etwa der folgende.

Versuch:

7,5 ccm defibriniertes Kaninchenblut werden mit Kochsalzlösung verdünnt, durch Zentrifugieren und mehrmaliges Waschen mit Kochsalzlösung vom Serum befreit und schließlich auch die Kochsalzlösung entfernt. Dann werden 10 ccm Aalserum ($\frac{1}{100}$) hinzugetan. Das Gemisch wird durchgeschüttelt und bleibt dann 4 Stunden bei Zimmertemperatur stehen; dann wird zentrifugiert, die abgetrennte Flüssigkeit nochmals durch Zentrifugieren von etwa noch in ihr suspendierten, festen Teilen befreit und nun dieser Abguß mit Kochsalzlösung so verdünnt, daß er einer Aalserumverdünnung $\frac{1}{1000}$ entspricht. — Dann wird die hämolytische Kraft dieser Flüssigkeit mit dem auf $\frac{1}{1000}$ verdünnten Aalserum verglichen, als Testobjekt dient 5 proz. Blutkörperchenaufschwemmung vom Kaninchen. Blutkörperchen 1 ccm., immer entsprechende Kochsalzlösung.

I. Aalserum $\frac{1}{1000}$.

0	0,1	0,2—0,3	<u>0,4—1,0</u>
— inkomplette, fast komplette, komplette Hämolyse.			
(Agglutination)			

II. Versuchsflüssigkeit.

0	0,1	0,2	0,3—1,0
— fast nichts, keine Hämolyse, inkomplette Hämol., allmählich zunehmend, deutliche Agglutination. abnehmende Agglutination.			

Bei diesem Versuch hat sich also bei der Berührung mit den Zellen der Giftgehalt der Lösung vermindert, und zwar liegt die Verminderung durchaus außerhalb der Fehlergrenzen der Anordnung. Muß dieses aus der Lösung verschwundene Gift nun an die Zellen gebunden sein? Das kann man nicht ohne weiteres behaupten. Denn es könnte ja bei der Reaktion mit den Blutkörperchen Gift sich chemisch verändert haben, so daß es nicht mehr hämolytisch wirkt und brauchte nicht gebunden sein. Halten wir aber die beiden Befunde zusammen: Lösung der isolierten Zellen, die nicht mehr vom freien Gift umspült werden und Verminderung des Giftgehaltes der Lösung, so wird die Wahrscheinlichkeit der Giftbindung eine sehr große. Die Giftbindung kann als sicher angenommen werden, weil die Verhältnisse sich doch ganz entsprechend denen bei anderen Zellgiften erwiesen haben. Und bei einigen von diesen sehe ich den Beweis der Bindung deshalb als einen geschlossen durchgeführten an, weil es bis zu einem gewissen Grade gelungen ist, das gebundene Gift wieder in Freiheit zu setzen und daher als in nicht freier Form vorhanden nachzuweisen. Das ist gezeigt in den Versuchen von Morgenroth*), in denen er durch vergiftete Zellen, auch wenn kein freier oder mindestens kein ausreichender, freier Giftüberschuß (Serumhämolysin) vorhanden war, von neuem Zellen vergiften konnte.

Auffallen aber könnte in dem oben geschilderten Versuche der Umstand, daß eine so große Blutmenge zur Bindung benutzt wurde und daß dennoch der Effekt nicht allzu groß gewesen ist. Daß die große Blutmenge keine Fehlerquelle in sich schließt, indem Gift mitgerissen werden könnte, das wird aus späteren Versuchsbeispielen noch klar hervorgehen. Denn es wird sich zeigen, daß man bei unempfindlichem Blut trotz der gleichen Fehlerquelle keinen entsprechenden Giftverlust beobachtet. Die große Blutmenge ist aber nötig, um einen sicheren Effekt zu erzielen, wie ich mich in zahlreichen Versuchen überzeugen konnte. Bei dem Studium dieses Punktes stellten sich recht interessante Verhältnisse heraus, deren Deutung Vorsicht in der Beurteilung erfordert.

Bei der Auseinandersetzung dieser Dinge werde ich am besten mit der Schilderung einiger Versuche beginnen.

Versuch:

Zu je 1 ccm 5proz. Aufschwemmung von Kaninchenblutkörperchen wird getan:

1,0, 0,9, 0,8, 0,7, 0,6, 0,5, 0,4, 0,3, 0,2, 0,1, 0 Kochsalzlösung.

0, 0,1, 0,2, 0,3, 0,4, 0,5, 0,6, 0,7, 0,8, 0,9, 1,0 Aalserum ($\frac{1}{10000}$).

*) Münchener med. Wochenschr. 1903.

Die Röhrchen kommen dann $\frac{1}{4}$ Stunde in den Brutschrank und dann über Nacht in den Eisschrank.

Ergebnis:

0	0,1—0,2	0,3—0,4	0,5—0,7	0,8—1,0
---	---------	---------	---------	---------

— fast 0, ganz geringe Hämolyse, geringe Hämolyse, inkomplette Hämolyse.

Am nächsten Morgen werden die Proben zentrifugiert, die Abgüsse werden nochmals zentrifugiert und dann bei niedriger Temperatur (0 bis 4°) auf Blutkörperchen (je 1 ccm) gleicher Verdünnung wie oben, von gleichem Tier, gebracht, die seit der am 1. Versuchstage geschehenen Entnahme bei 0° aufgehoben waren. Die Gemische bleiben $\frac{1}{4}$ Stunde in der Kälte zusammen, werden dann kalt zentrifugiert, die Körperchen mit Kochsalzlösung gewaschen und dann wie oben behandelt.

Ergebnis:

0	0,1	0,2	0,3—1,0
---	-----	-----	---------

— geringe Hämolyse, inkomplette Hämolyse, komplette Hämolyse.

Versuch:

Die Anordnung ist wie im vorigen Versuch.

Es werden 2 Reihen angesetzt:

1. Aalserum ($\frac{1}{10\,000}$).

0, 0,1,	0,2,	0,3,	0,4, 0,5, 0,6, 0,7, 0,8, 0,9, 1,0
---------	------	------	-----------------------------------

— —?? geringste Spürchen Hämolyse, 0,4, 0,5, 0,6, 0,7, 0,8, 0,9, 1,0
 Spur?? daneben Agglutination, sehr geringe Hämolyse, daneben Agglutination.

2. Aalserum ($\frac{1}{1\,000}$).

0,	0,1,	0,2—0,4,	0,5—0,7,	0,8—1,0
----	------	----------	----------	---------

— sehr geringe Hämolyse, deutliche Hämolyse, inkomplette fast komplette daneben Agglutination, geringe Agglutination, Hämolyse, Hämolyse.

Nach den gleichen Vornahmen wie im vorigen Versuch ergibt sich:

1.	0—0,2	0,3—1,0
	Hämolyse 0, geringe Agglutination,	komplette Hämolyse.
2.	0	0,1—1,0
	geringe Agglutination,	komplette Hämolyse.

Was lehren diese Versuche? Die Protokolle geben die Anordnung wieder, welche mir allmählich als die beweisendste sich ergab. Nachdem feststand, daß Gift bei der Berührung mit Blutzellen verschwindet, war es natürlich von Interesse, zu erfahren, wieviel das ausmacht. Die Erfahrungen an anderem Material haben gelehrt, daß die Verhältnisse sehr verschieden liegen können. So kann bei den von Ehrlich und Morgenroth*) untersuchten Serumhämolysinen von einer Zellenmenge die Menge Hämolysin, welche zu ihrer Lösung nötig ist, oder bei geeignetem Vorgehen sogar noch mehr gebunden werden. Das ist auch durchaus nicht unverständlich, da ja die Zelle bei der Besetzung einer bestimmten Zahl Rezeptoren in Lösung gehen wird und daher sehr gut mehr Rezeptoren vorhanden sein können, als zur Lösung nötig sind. Mir war nun bei Versuchen wie den oben geschilderten, aber auch bei anderen, auf die ich noch zu sprechen komme, aufgefallen, daß

*) Berliner Klin. Wochenschr. 1899 bis 1901.

verhältnismäßig wenig Gift nur aus der Lösung verschwindet, d. h. daß nicht einmal so viel Gift verschwindet, wie zur Lösung der angewandten Blutmenge unbedingt in der Flüssigkeit vorhanden sein muß. Ja ich bin überhaupt nicht dazu gelangt, wenn das auch wohl bei eigens darauf gerichtetem Vorgehen ausführbar sein könnte, eine Giftlösung durch Blutkörperchen völlig zu entgiften, wie das bei anderen derartigen Giften auch nach meinen Erfahrungen sehr wohl gelingt. Ich mußte daher daran denken, daß vielleicht eine Blutzelle nicht so viel Gift aus der Flüssigkeit fortschafft, wie in dieser Flüssigkeit vorhanden sein muß, damit die Zelle gelöst wird. Das würde anders ausgedrückt darauf herauskommen, daß immer ein Giftüberschuß vorhanden sein muß, um eine bestimmte Giftmenge zur eigentlichen Reaktion mit den Rezeptoren oder, wenn wir die Bindung an die Zelle als erwiesen ansehen, zur Bindung an die Zelle zu veranlassen.**) Für diesmal mag es genügen, auf diesen bemerkenswerten Verteilungsmodus hinzuweisen; ich glaube, daß die Frage noch Ausgangspunkt weiterer Untersuchungen sein muß, die namentlich die quantitativen Gesetzmäßigkeiten berücksichtigen müssen.

Nunmehr muß aber noch ein auffallendes Ergebnis der Versuche hervorgehoben werden, welches aus den Protokollen sofort ersichtlich ist. In den mitgeteilten Beispielen hat die Giftigkeit des verdünnten Aalserums überhaupt nicht abgenommen, vielmehr ganz deutlich zugenommen. Mit Sicherheit den Grund dieser Erscheinung anzugeben, ist natürlich nicht ohne besondere Versuche möglich. Es zeigt, daß auf dem Wege dieser Versuchsanordnung eine Giftbindung sich beim Aalserum überhaupt nicht demonstrieren läßt und liefert eine weitere Sicherung der Behauptung, daß nicht einmal unvollständige Giftdosen durch die Blutkörperchen völlig entgiftet werden. Eine Erklärung des Phänomens selbst könnte vielleicht anknüpfen an die Ausführungen meiner Arbeit über Crotin-Immunität.***) Man könnte sich denken, daß die Giftlösung besteht aus Toxoid- und Toxinmolekülen, zuerst Toxoidmoleküle an die Blutkörperchen herantreten, wodurch ganz analog wie ich es früher für die Wirkung kleiner Antitoxindosen geschildert habe, die Giftflüssigkeit giftiger werden könnte.

Schließlich will ich noch darauf aufmerksam machen, daß die gewählte Versuchsanordnung besonders geeignet ist, um die Ver-

*) Im Quotienten $\frac{\text{zur Bindung gelangendes Gift}}{\text{frei bleibendes Gift}}$ kann nun eventl. der Zähler wachsen, wenn die absolute Gesamtgiftmenge abnimmt.

**) Diese Beiträge 4, 1903.

suche beweiskräftig zu gestalten. Zunächst kann kein Zweifel darüber aufkommen, daß die Dosen klein genug waren, d. h. daß nicht etwa mehr als die einfach-lösende Dosis zu dem Blut hinzugefügt wurde, so daß etwa Gift hätte verschwinden, aber dennoch komplette Dosen hätten zurückbleiben können. Ferner habe ich die Einwirkung im ersten Akt der Versuche intensiver gestaltet als im zweiten, so daß der größere Effekt im zweiten Akt um so beweisender ist. Natürlich wurden für beide Akte die gleichen Testobjekte (Blutkörperchen der gleichen Darstellung) gewählt. Das bringt es mit sich, daß das Blut im zweiten Akt eine Anzahl Stunden älter ist. Um die nicht sehr erheblichen, dadurch etwa bedingten Störungen zu vermeiden, habe ich das Blut über Nacht und überhaupt bis zur Verwendung im Versuch auf 0° gehalten, so daß die Zeitdifferenz nichts ausmachen kann; auch überzeugte ich mich, daß Kontrollreihen mit den Blutkörperchen des zweiten Aktes dieselben Resultate wie im ersten Akt gaben.

Nachdem wir nun wissen, daß das Gift des Aalserums bei der Reaktion mit den Blutkörperchen verbraucht wird, aber auch darüber unterrichtet sind, daß dieser Giftverbrauch kein sehr erheblicher ist, können wir auf die Frage eingehen, in welcher Beziehung dieser Giftverbrauch zu der Empfindlichkeit der Zellen steht. Um möglichst sicheren Aufschluß zu gewinnen, wurden diese Versuche nach zwei Methoden angestellt. In der einen Versuchsreihe wurden die zu vergleichenden Blutkörperchenarten in größerer Menge mit gleichen Giftdosen zusammengebracht und dann bestimmt, wieviel freies Gift noch nachweisbar war. In der anderen Reihe wurde gleichzeitig unter völlig identischen Bedingungen aus gleichen Quantitäten der beiden Blutproben das Stroma nach Sachs hergestellt und dann mit dem Gift gemischt. Zunächst berichte ich über Versuche, in denen hochempfindliches Kaninchenblut mit besonders unempfindlichem Taubenblut verglichen wurde.

Versuch:

Je 10 ccm defibriniertes Blut eines Kaninchens und einer Taube werden mit Kochsalzlösung verdünnt, zentrifugiert, die Blutkörperchen vom Serum befreit und mehrfach gewaschen. Dann wird zu den Körperchen je 5 ccm Aalserum ($\frac{1}{100}$) getan und einige Stunden zusammengelassen. Die Kaninchenblutkörperchen lösen sich zum Teil auf, die Taubenblutkörperchen nicht. Dann wird wieder zentrifugiert, die Körperchen nochmals mit Kochsalzlösung gewaschen, um alles freie Gift zu gewinnen, und die Abgüsse wieder für sich zentrifugiert, um alles Ungelöste zu beseitigen. Schließlich werden die Abgüsse auf 50 ccm aufgefüllt.

Vom Taubenabguß löst 0,1 völlig,

„ Kaninchen „ „ 0,5 „ 1 ccm (5proz.) gewaschene
Kaninchenblutkörperchen.

V e r s u c h :

Aus je 5 ccm Taubenblut und 5 ccm Kaninchenblut wird nach dem Verfahren von Sachs das Stroma bereitet, wobei die Temperatur nicht über 54° erhöht wird. Man erhält viel Taubenstroma und sehr wenig Kaninchenstroma. Dieselben werden mit je 1 ccm ($\frac{1}{10}$) Aalserum zusammengebracht, am nächsten Morgen werden beide Proben zentrifugiert und gleichmäßig verdünnt. Als Testobjekt dienen je 2 ccm 5proz. Aufschwemmung gewaschener Kaninchenblutkörperchen.

Vom Taubenblutabguß ist die Dosis completa 0,6,

„ Kaninchen „ „ „ „ 1,5.

Solche Versuche wurden vielfach angestellt und gaben meistens das geschilderte Resultat, daß nämlich das Kaninchenblut wirksamer als das Taubenblut ist. Jedoch gilt das nur dann, wenn hochempfindliches Kaninchenblut genommen wurde, und es waren Ausschläge nur vorhanden, wenn die Blutmenge im Verhältnis zur Giftmenge nicht zu klein war. Der mitgeteilte Stromaversuch überschreitet trotz seines positiven Resultates schon die Grenze des allgemein Zulässigen; auf sichere Resultate kann man bei mehr Blut und weniger Gift viel eher rechnen. Beweisend dafür, daß das Stroma der hochempfindlichen Kaninchenblutkörperchen besondere Eigenschaften besitzt, ist auch, daß seine Menge im Vergleich zum Stroma aus gleichen Quantitäten Taubenblut sehr gering ist und es dennoch wirkungsvoller als dieses ist. Bei Stromaversuchen muß man schließlich ganz allgemein auf eine vorsichtige und quantitative Darstellung achten, damit die Wirksamkeit nicht verloren geht.

Nach diesen Resultaten, daß nur hochempfindliches Kaninchenblut einen deutlichen Unterschied gegen unempfindliches Taubenblut aufweist, werden die Resultate nicht überraschen, welche ich bei dem Vergleich von hoch- und wenigempfindlichem Kaninchenblut erzielte. Am eindeutigsten sind hier die Versuche mit Blutkörperchen zu bezeichnen (Stromaversuche sind zu subtil für diese Frage). Es ergab sich bei genügender Differenz der Empfindlichkeit ein deutliches Plus des Bindungsvermögens zugunsten der höheren Empfindlichkeit, z. B. in einem Falle bei zehnfach höherer Empfindlichkeit ein 5 mal höheres Bindungsvermögen.

III.

Schon in früheren Untersuchungen habe ich mich bemüht, nach dem Vorbilde von H. Kossel und Camus und Gley durch Immunisierung von Tieren immune Zellen zu gewinnen, um das Rezeptionsvermögen derselben zu studieren. Das ist mir, wie früher mitgeteilt wurde, beim Ricin*) nicht gelungen und auch

*) Diese Beiträge 2, 1902.

jetzt nicht bei dem Toxin, das die Autoren anwandten, dem Aalserum. Wahrscheinlich beruht das zum Teil darauf, daß es auf bestimmte Einzelheiten bei der Immunisierung ankommt, in denen ich vielleicht von der Methode der Autoren abgewichen bin. Außerdem scheint das Studium der Literatur zu ergeben, daß die Verhältnisse sehr kompliziert liegen.

H. Kossel^{*)} beobachtete, daß die vom Serum völlig befreiten, roten Blutkörperchen immuner Kaninchen widerstandsfähiger gegen das Aalgift waren als vor der Immunisierung und zwar entsprechend dem Grade der Immunität der Tiere.

Camus und Gley^{**}) neigen zu der Ansicht, daß lange Zeit immunisierte Kaninchen nicht das Phänomen der zellulären Immunität aufweisen, wohl aber bei schneller akuter Immunisierung Blutkörperchen immun werden und zwar so, daß sich im Blut neben Zellen von normaler Empfindlichkeit immune Zellen finden.

Tschistowitsch^{***}) hat in seinen Versuchen erst in sehr späten Stadien der Immunisierung eine Abnahme der Empfindlichkeit der Blutkörperchen bemerkt.

So wechselnd diese Angaben der Autoren auch sind, so reden sie eigentlich alle nicht davon, daß eine absolute Immunität der Zellen zustande kommt, was ja von besonderem Interesse wäre, und in welcher Form die Beobachtungen in die Immunitätsliteratur übergegangen sind.

Konnte ich also meine eigentliche Absicht auch beim Aalserum nicht durchführen, so haben meine Versuche doch nach einer anderen Richtung Resultate ergeben. Zunächst fand ich bei Kaninchen, die ich mit Aalserum immunisierte, daß entsprechend den Angaben von Tschistowitsch nicht von Anfang an allmählich die Zellempfindlichkeit abnahm; mir fiel aber auf, daß die bei normalen Tieren sehr gleichmäßige Zellempfindlichkeit ein und desselben Individuums bei der Immunisierung erhebliche Schwankungen erleidet, abwechselnd Abnahmen der Empfindlichkeit von dem normalen Mittelwert mit erheblichen Steigerungen der Empfindlichkeit beobachtet werden können.

Diese Schwankungen der Zellempfindlichkeit, die vielleicht beim Aalserum zu einer gewissen Zellimmunität führen, scheinen nicht auf dieses Gift beschränkt zu sein. Auch beim Crotin habe ich bei der Immunisierung von Kaninchen deutliche Zeichen von Überempfindlichkeit der Blutkörperchen gefunden. — Wenn ich

^{*)} Berl. klin. Wochenschr. 1898.

^{**}) Arch. de Pharmacodynamie 5, 1899 und Ann. de l'Inst. Pasteur 1899.

^{***}) Annal. de l'Institut Pasteur 1899.

mich auch überzeugen konnte, daß die für diese Versuche notwendigen Blutentnahmen an sich nicht die Empfindlichkeit der Blutkörperchen ändern, so schien es doch nützlich, auch an einem größeren Tier, einer Ziege, die Empfindlichkeit der Blutkörperchen während der Immunisierung zu verfolgen. Diese Versuche fielen sehr klar aus. Das Versuchstier hat nämlich in der Norm wenig empfindliche Blutkörperchen, und es wurden die Körperchen während der Behandlung des Tieres mit steigenden Dosen Aalserums sehr empfindlich.

Versuche, welche den Verlauf der Zellempfindlichkeit während der Immunisierung prüfen wollen, erfordern eine Reihe von Kautelen. Zunächst muß man die Blutkörperchen sorgfältig vom Serum befreien; denn schon Spuren können das Resultat fälschen, weil ja beim immunisierten Tier Antitoxin im Serum ist. Ob nicht kleine Verminderungen der Empfindlichkeit durch Antitoxinspuren bedingt sind, welche beim Waschen der Körperchen zurückgehalten wurden, läßt sich natürlich ebensowenig ausschließen, wie es möglich ist, daß solche Antitoxinreste durch Bindung von Toxoiden eine höhere Empfindlichkeit in geringem Grade vortäuschen.

Ferner muß man immer ein Aalserum von gleicher Giftigkeit anwenden. Bei Untersuchungen in kürzeren Zeitabständen läßt sich das erreichen, indem man das gleiche Präparat bei den einzelnen Prüfungen anwendet. Das Serum wird am sichersten von Anfang an bei 0°, also in Eiswasser, in dem sich dauernd schmelzendes Eis befindet, in der Dunkelheit aufbewahrt. Es schien mir zweckmäßig, immer Serum zu benutzen, das schon bei der ersten Prüfung seit einigen Tagen dem Aal entnommen war, weil vielleicht die erste Zeitperiode am ehesten eine Abnahme der Giftigkeit herbeiführen könnte. Eine gewisse Sicherheit, daß die Wirksamkeit des Giftes während des Versuches nicht abgenommen hat, gewinnt man auch durch mehrfache Prüfung des Blutes normaler, erwachsener Tiere, da hier bei dem einzelnen Individuum die Schwankungen der Empfindlichkeit jedenfalls nur gering zu sein scheinen. Übrigens würden etwaige Fehler, wenn das Gift sich trotz aller Kautelen dennoch einmal unbemerkt verändert haben sollte, immer nur eine Abnahme der Empfindlichkeit vortäuschen, weil ja die Wirksamkeit nur abgenommen haben könnte — wenigstens nach allen Erfahrungen auf dem Toxingebiete.

Ist man bei längeren Versuchsreihen genötigt, neues Serum zu benutzen, so bestimmt man den Titer des neuen Serums, indem man die beiden Sera am gleichen Blut prüft. Es ist dabei be-

quemer und zweckmäßiger, dann Sera, welche erheblich, wie es gelegentlich vorkommt, von dem vorigen abweichen, nicht zu benutzen.

Bei Crotinversuchen war die Sachlage dadurch einfacher, daß Trockengift zur Verfügung stand, von dem jedes Mal frische Lösungen dargestellt werden konnten. Bei Wiederholung der Aalserumversuche würde ich auch vorziehen, von einem Trockenpräparat auszugehen.

Einen gewissen, wenn auch nicht erheblichen Einfluß auf die Werte wird auch haben, daß bei der Immunisierung die Zahl der Blutkörperchen sich verändert. Dagegen können die eingespritzten Giftmengen die Resultate in keiner Weise beeinflussen.

Die Injektionen wurden zum Teil subkutan, zum Teil intravenös gemacht; ähnlich ist auch Tschistowitsch vorgegangen, während H. Kossel und Camus und Gley wohl zumeist intravenös injizierten. Bei den Kaninchen wurde das Blut, wenn häufig bei dem Tier untersucht wurde, aus der Ohrvene entnommen, sonst aus der Carotis, bei der Ziege aus der Ohrvene.

Von den Kaninchenversuchen gebe ich Typen wieder, welche zeigen, wie verschiedene Befunde man erheben kann. Die erste Prüfung ist vor dem Beginn der Immunisierung angestellt, wenn es nicht ausdrücklich anders vermerkt ist. Die Daten sämtlicher Injektionen zu notieren, würde viel Raum beanspruchen, ohne wesentliches zu besagen. Das Protokoll des Ziegenversuchs werde ich etwas ausführlicher wiedergeben. Als Testobjekt dienten 0,5 ccm einer 5proz. Aufschwemmung von gewaschenen Blutkörperchen.

1. Kaninchen von 1170 g

26. I. 1,0 ($\frac{1}{100}$) Aalserum = 0,01 Spur Hämolyse

1. II. 1060 g 1,0 ($\frac{1}{100}$) Aalserum = 0,01 Spur Hämolyse

2. III. 1285 " 0,2 ($\frac{1}{100}$) " = 0,002 kompl. "

2. V. 1220 " 0,6 ($\frac{1}{200}$) " = 0,003 " "

2. Kaninchen von 2530 g

20. XI. 0,4 ($\frac{1}{1000}$) Aalserum = 0,0004 kompl. Hämolyse

17. V. 1870 g 0,2 ($\frac{1}{200}$) Aalserum = 0,001 kompl. Hämolyse

1. VI. 1845 " 0,1 ($\frac{1}{200}$) " = 0,0005 " "

7. VI. 1870 " 0,2 ($\frac{1}{10000}$) " = 0,00002 " "

Letzte Entnahme bei dem sterbenden Tier gemacht, nachdem am 6. VI. 0,8 ccm intravenös und 8 ccm subkutan injiziert worden waren.

3. Kaninchen von 2450 g

30. X. 0,5 ($\frac{1}{10}$) Aalserum = 0,05 kompl. Hämolyse

23. XI. 1850 g 0,2 ($\frac{1}{100}$) Aalserum = 0,002 kompl. Hämolyse

4. Kaninchen von 1145 g

7. XII. 0,6 ($\frac{1}{1000}$) Aalserum = 0,0006 kompl. Hämolyse

8. XII. 1035 g 0,2 ($\frac{1}{1000}$) Aalserum = 0,0002 kompl. Hämolyse

24 Stunden nach der Injektion.

5. Kaninchen von 960 g

7. XII. 1,0 ($1/10$) Aalserum = 0,1 inkompl. Hämolyse8. XII. 900 g 1,0 ($1/100$) Aalserum = 0,01 kompl. Hämolyse10. XII. 820 „ 0,6 ($1/100$) „ = 0,006 „ „

6. Kaninchen von 1356 g

11. I. 0,9 ($1/100$) Aalserum = 0,009 kompl. Hämolyse12. I. 1260 g 0,9 ($1/100$) Aalserum = 0,009 kompl. Hämolyse13. I. 1330 „ 1,0 ($1/100$) „ = 0,01 inkompl. „22. I. 1200 „ 1,0 ($1/100$) „ = 0,01 „ „

7. Kaninchen von 1690 g

11. I. Beginn der Immunisierung

22. III. 1625 g 0,5 ($1/100$) Aalserum = 0,005 kompl. Hämolyse
Es wurde nicht geprüft, ob schon kleinere Dosen komplette Hämolyse machen.17. V. 1960 g 0,1 ($1/10$) Aalserum = 0,01 inkompl. Hämolyse1,0 ($1/10$) „ = 0,1 ? ob kompl. „1. VI. 1940 g 0,1 ($1/1000$) „ = 0,0001 „ „

8. Kaninchen von 1412 g

1. II. 0,4 ($1/100$) Aalserum = 0,004 kompl. Hämolyse6. V. 1190 g 0,7 ($1/2000$) Aalserum = 0,00035 kompl. Hämolyse

9. Kaninchen, nicht gewogen — Crotinversuch

26. X. 0,25 mg kompl. Hämolyse

28. X. 1595 g erhält subkutan 23 mg Crotin, später keine Injektion

29. X. 1480 g 0,04 mg kompl. Hämolyse

4. XI. 1570 g 0,4 „ „ „

10. Kaninchen von 2000 g, Crotinversuch

9. XI. 0,4 mg kompl. Hämolyse

Erhält am 9. XI. nach der Blutentnahme 20 mg subkutan.

11. XI. 2200 g 0,4 mg kompl. Hämolyse

16. XI. 2050 „ 0,8 „ „ „

Nach der Blutentnahme 30 mg Crotin subkutan.

17. XI. 1885 g 0,9 mg kompl. Hämolyse

Stirbt in der Nacht vom 17. zum 18. XI.

11. Ziege. Versuch mit Aalserum.

Das Tier ist schon mehrere Wochen im Stall.

9. V. 0,8 ($1/10$) geringe Hämolyse 1,0 ($1/10$) = 0,1 kompl. Häm.16. V. 1,0 ($1/10$) = 0,1 geringe Hämolyse17. V. 0,1 ($1/10$) = 0,01 wird subkutan injiziert18. V. 1,0 ($1/10$) = 0,1 inkompl. Hämolyse30. V. 3 ccm ($1/200$) = 0,015 wird subkutan injiziert31. V. 0,1 ($1/10$) = 0,01 kompl. Hämolyse6. VI. 5 ccm ($1/200$) = 0,025 wird subkutan injiziert7. VI. 1,0 ($1/100$) = 0,01 kompl. Hämolyse16. VI. 0,1 ($1/100$) = 0,001 kompl. HämolyseNach der Blutentnahme Injektion von 0,5 ccm ($1/10$) — 0,05.20. VI. 0,1 ($1/100$) = 0,001 kompl. Hämolyse30. VI. 0,2 ($1/1000$) = 0,0002 kompl. Hämolyse *)

*) Am 14. X. werden die Blutkörperchen des inzwischen nicht weiter behandelten Tieres durch 0,01 ccm frischen, hochwirksamen Aalserums nicht

Überblickt man die Protokolle, so wird es nicht weiter auffallen, daß man Stadien unveränderter oder verminderter Empfindlichkeit bei der Immunisierung antrifft, da derartige Beobachtungen ja in der Literatur ausführlich besprochen worden sind. Der Aufklärung bedarf es höchstens, warum die von mir doch nicht selten beobachtete Überempfindlichkeit von den früheren Autoren nicht diskutiert wird. Zunächst hat das wohl darin seinen Grund, daß man namentlich bei der begrenzten Zahl von zulässigen Blutentnahmen bei kleinen Tieren wie Kaninchen solche Befunde vielleicht übersehen kann, zumal wenn man nur nach immunen Zellen sucht. Sodann habe ich aber in den Protokollen von Tschistowitsch darauf hindeutende Notizen gefunden, und wenn der Autor, den andere Fragen interessierten, auch im Text nicht davon spricht, so steht doch in den Schlußsätzen an der Stelle, an der er ablehnt, daß Zellimmunität und Antitoxinbildung parallel gehen, folgender interessante Passus:

„Cette résistance n'est pas en rapport avec la présence de l'antitoxine dans le sang de l'animal immunisé; au contraire, il s'observe un certain antagonisme entre la résistance des globules rouges et la valeur de l'antitoxine, et dans les cas où celle-ci est forte, la solubilité des globules peut même être augmentée.“

Aus meinen Versuchen scheint hervorzugehen, daß wenig empfindliche Zellen am ehesten eine Zunahme der Empfindlichkeit während der Immunisierung erkennen lassen. In solchen Fällen also, z. B. bei der Ziege, die ich untersuchte, holt das Tier infolge des Toxinreizes gleichsam nach, was etwa neugeborene Kaninchen in den ersten Lebenswochen leisten, in denen nach den Untersuchungen von Camus und Gley lediglich durch die normalen Lebensprozesse die unempfindlichen Blutkörperchen zu empfindlichen werden, oder — wie man vielleicht gut tut, für alle diese Beobachtungen hinzuzufügen — unempfindliche durch empfindliche ersetzt werden.

Mehrfach konnte ich nun auch das hochempfindliche Blut immunisierter Kaninchen mit wenigempfindlichem vergleichen und bei hinreichendem Unterschied der Empfindlichkeit sehen, daß das Rezeptionsvermögen parallel der Empfindlichkeit ging. Wenn ich z. B. Blutkörperchen, welche einen hohen Grad von Empfindlichkeit bei der Immunisierung erlangt hatten, mit wenigempfindlichen, normalen Blutkörperchen verglich, so war auch das Rezeptionsvermögen bei den hochempfindlichen Zellen ein

gelöst. Das Tier wird mit besonderer Berücksichtigung des Rezeptionsvermögens der Zellen weiter beobachtet werden.

höheres; war der Unterschied in der Empfindlichkeit nicht ausgeprägt, so gaben auch die Bindungsversuche keine Ausschläge. Diese Versuche lassen sich wegen der Schwierigkeit der Materialbeschaffung nur langsam häufen. Jedoch ist zu bemerken, daß sich hier das Verhältnis zwischen Empfindlichkeit und Rezeptionsvermögen ganz so herausgestellt hat wie bei dem Vergleich normaler Tiere.

Somit hätten wir denn etwas über die Wandlungen erfahren, welche die Zellrezeptoren während der Immunisierung und Antitoxinbildung erleiden. Die beobachteten Zellveränderungen erleichtern auch das Verständnis der Überempfindlichkeit, die vielfach bei Tieren während der Immunisierung beobachtet wird. Es handelt sich hier wie dort um Etappen der Immunisierung, die überwunden werden können, wenn die zelluläre Überempfindlichkeit abklingt und die Antitoxinproduktion in Gang kommt. Sicherlich wird die weitere experimentelle Bearbeitung dieser schwierigen Fragen mehr Licht in diese Probleme bringen, wobei es mir nicht zweifelhaft ist, daß manche der hier geäußerten Ansichten eine Korrektur erfahren wird.

XII.

Über einen Antikörper gegen Crotin im normalen Organismus.

Von Dr. Franz Alexander Lust.

Aus dem pharmakologischen Institut zu Heidelberg.

In einer Arbeit über Crotin-Immunität^{*)} hatte Jacoby gefunden, daß Extrakte aus der Magenschleimhaut des Schweines die hämolytische Wirkung des Crotins auf Kaninchenblutkörperchen hemmen. Das Crotin ist bekanntlich ein Phytotoxin, gegen welches nach den Untersuchungen von Morgenroth^{**)} bei der Immunisierung ein Antikörper im Blute erscheint. Die antihämolytische Substanz des Magens ließ sich auch im käuflichen, von Grübler bezogenen Pepsin nachweisen und zeigte bei der vorläufigen Untersuchung folgende Eigenschaften: Sie ist wirksam bei neutraler, sowie bei schwach alkalischer oder schwach saurer Reaktion und verliert diese Eigenschaft beim Kochen nicht. Ganz wie bei den Antitoxinen macht immer eine bestimmte Menge der wirksamen Lösung nur eine bestimmte Menge Crotin unwirksam. Damit war sichergestellt, daß die Substanz weder mit dem Pepsin-fermente, noch mit dem von Weinland^{***)} in der Magenschleimhaut aufgefundenen Antipepsin identisch sein kann.

Durch diese Untersuchungen war aber zugleich eine neue Möglichkeit gewonnen, der Frage der Giftresorption vom Magendarmkanal aus näher zu treten. Die Tatsache der Anwesenheit eines Antikörpers in der Wand des normalen Verdauungstraktus hat dazu noch ein gewisses aktuelles Interesse gewonnen durch die im vorigen Jahr veröffentlichte Mitteilung v. Behrings^{†)},

^{*)} Diese Beiträge 4, 5. u. 6. Heft 1903.

^{**)} Berl. klin. Wochenschr. (Versamml. d. Charité-Ärzte, 1898, Nr. 12.)

^{***)} Zeitschr. f. Biol. 44, 1902.

^{†)} Deutsche med. Wochenschr. 1903, Nr. 39.

wonach der Magendarmkanal des Erwachsenen gewisse Schutzvorrichtungen gegen die Resorption von genuinen Eiweißkörpern und Infektionsstoffen besitzt, die im Säuglingsalter noch nicht vorhanden sind. Auf Behrings Ansichten betreffs der Natur dieser Schutzeinrichtungen sei hier nicht weiter eingegangen.

Bevor ich meine eigenen Versuche über diese Substanz mitteile, deren Anregung ich Herrn Privatdozenten Dr. Jacoby verdanke, sei vorher kurz zusammengestellt, welche Erfahrungen wir bis heute über das Schicksal der Toxine im Magendarmkanal gesammelt haben.

Die alte Erfahrungstatsache, daß die meisten Gifte bei Aufnahme per os eine weit geringere Giftigkeit besitzen als bei subkutaner oder intravenöser Injektion, hatte wohl Ransom*) zuerst auf den Gedanken gebracht, daß z. B. für das ebenfalls vom Magen aus unwirksame Tetanustoxin die Magendarmwand selbst eine giftbindende Substanz besitzen könnte. Da aber seine Versuche über eine solche Substanz in der Magendarmwand negativ blieben und er andererseits das Gift unverändert im Kote wiedergefunden haben wollte, so nahm er an, daß das Toxin den Darm unzerstört wieder verlasse.

Zu entgegengesetzten Ergebnissen kamen dann eine Reihe von Autoren, indem sie eine Giftzerstörung im Magendarmkanal feststellten und daran anschließend erörterten, inwiefern die Fermente des Verdauungstraktes zerstörend auf die Toxine einwirken. Ich erwähne hier die Arbeiten von Nencki, Sieber und Schumoff-Simonowsky**) und von Carrière***), die alle die Verdauungsfermente, besonders das Trypsin und die Galle, als Giftzerstörer gegenüber dem Diphtherie- und Tetanustoxin ansahen. Nur Cano-Brusco†) glaubt doch wieder die Darmschleimhaut selbst als Giftbinder für das Tetanustoxin verantwortlich machen zu müssen.

Zu dieser Gruppe giftzerstörender Substanzen gehört auch wohl noch die Galle infolge ihrer Eigenschaft, Schlangengift unwirksam zu machen††), wenn es auch noch nicht klargelegt ist, ob die Galle in ähnlicher Weise wirkt, wie die Verdauungssäfte gegenüber dem Diphtherie- und Tetanustoxin oder ob es sich hier um eine spezifisch antitoxische Eigenschaft der Galle handelt.

Haben die bisher angeführten Versuchsergebnisse ein in der Wandung des Verdauungstraktes befindliches spezifisches Antitoxin nicht nachweisen können, so sind dem gegenüber zwei positive Resultate anzuführen: Es sind das die von Weinland†††) gefundenen Antikörper gegen die den Toxinen verwandten proteolytischen Fermente: Pepsin und Trypsin. Weinland fand, daß Extrakte von Magen und Dünndarm antipeptische und antitryptische Eigenschaft besitzen, sodaß sie z. B. Fibrin vor der

*) Deutsche med. Wochenschr. 1898, Nr. 8.

**) Centralbl. f. Bakt. 23, 1898. 840, und Zeitschr. f. physiol. Chemie Heft 2/3, 1902.

***) Ann. Pasteur 13, 1899, 435.

†) Maly, Jahresb. 31, 914.

††) Fraser, cit. nach Centralbl. f. Bakt., 23, 40.

†††) Zeitschr. f. Biol. 44, 1902.

Einwirkung von Pepsin und Trypsin zu schützen vermögen, und zwar haben sowohl Magen- wie Dünndarmextrakt jedes für sich die Fähigkeit, Pepsin und Trypsin unwirksam zu machen.

Wie weit die von Matthes*), Pugliese und Coggi**) und Hahn***) gefundene schützende Wirkung der Blutkörperchen bzw. des Blutserums gegen die Pepsin- und Trypsin-Verdauung gleichfalls auf der Wirkung spezifischer Antifermente beruht, wie es Weinland deutet, sei hier nicht näher erörtert. Dagegen seien von den Antifermenten noch zwei angeführt, die wegen ihrer Hitzebeständigkeit besonderes Interesse verdienen: Moll†) fand bei Untersuchungen über den Antikörper gegen das vom *Micrococcus ureae* gebildete Harnstoffferment eine Antiwirkung auch im normalen Serum und Harn des Kaninchens, und zwar ist dieses normale Antiferment im Gegensatz zu dem durch Immunisierung gewonnenen hitzebeständig. Ferner konnte Korschun††) die schon von Hammarsten u. a. beobachtete Tatsache bestätigen, daß normales Pferdeserum die Labgerinnung der Milch hemmt. Gleichzeitig fand er außer diesem normalen Antilab noch eine zweite labhemmende Substanz im normalen Ziegen- und Pferdeserum, die sich von der ersten durch verschiedene chemisch-physikalische Eigenschaften, besonders aber auch durch ihre Hitzebeständigkeit unterscheidet.†††)

Während die bisher angeführten Substanzen sich teils giftzerstörend, wie die Verdauungssäfte, teils nur als Antikörper gegen die normaler Weise im Körper vorkommenden Fermente erwiesen, so haben die Untersuchungen der letzten Jahre doch auch schon eine Reihe von Substanzen im normalen Organismus zu Tage gefördert, die im Sinne der Antitoxine gegenüber der Wirkung der echten Toxine eine giftneutralisierende Eigenschaft besitzen. Unberücksichtigt lasse ich dabei diejenigen Organe, die nur als Ganzes oder als Organbrei giftbindende Eigenschaften besitzen (wie das Gehirn für das Tetanustoxin), bei denen also die Organfiltrate unwirksam sind. Von denjenigen Organen, deren Antisubstanz auch in Lösung ihre Wirksamkeit behält, verdient das normale Blutserum an weitaus erster Stelle genannt zu werden. Dieses hat sich schon für eine Reihe von Toxinen als Fundstätte spezifischer Antitoxine erwiesen.

So fand u. a. Wassermann*†) Antitoxine gegen das Diphtheriegift im Serum gesunder Erwachsener, d. h. solcher Personen, die niemals nach-

*) Münch. med. Wochenschr., 1902, Nr. 1.

**) Maly, Jahrb. 1897, 832.

***) Berl. klin. Wochenschr. 1897, Nr. 23.

†) Diese Beiträge 2, 344 (1902).

††) Zeitschr. f. phys. Chemie, 1902.

†††) An dieser Stelle sei jedoch auf die neueste Arbeit Cohnheims (Zeitschr. f. phys. Chemie 42, Heft 4) aufmerksam gemacht, deren Resultat vielleicht einmal für die Beurteilung aller solcher Antifermente von Interesse werden kann. Cohnheim zeigte nämlich, daß eine zu reichliche Menge des Pankreasaktivators, anstatt das glykolytische Muskelferment zu aktivieren, es an der Wirkung hindert und ferner, daß eine scheinbar antiglykolytische Wirkung des Blutes dadurch vorgetäuscht werden kann, daß der auch im Blute befindliche Aktivator sich bei zu reichlicher Anwesenheit mit dem Pankreasaktivator zu einer unwirksamen Menge addiert.

*†) Zeitschr. f. Hygiene 19, 1895.

weislich an einer Hals- oder Rachenaffektion gelitten hatten, und ferner Antitoxine im Serum Neugeborener in relativ großen Mengen, wie auch Fischl und v. Wunschheim*) bestätigten. (Cobbett**) fand dann auch im normalen Pferdeserum Diphtherieantitoxin. Aus der Reihe der in normalen Seris vieler Tierarten und des Menschen beschriebenen Antikörper nenne ich das von Neißer und Wechsberg***) gefundene Antistaphylolysin und Antileucocidin, das Anticolilysin Kayser†), ferner das von A. Fraenkel††) gefundene Antiagglutinin des Ricins im Barbenserum. Auch gegen das Schlangengift fanden Phisalix und Bertrand†††) in normalen Seris vieler Tierspezies ein Antitoxin.

Schließlich sei unter den Serumantikörpern noch erwähnt, daß schon Elfstrand*) in seiner grundlegenden Arbeit über die Wirkungsweise des Crotons sowohl ein Antiricin als auch ein Anticroton im normalen Blutserum fand, und zwar wirkte das Schweineserum besonders stark gegen Croton, während sich im Kaninchenserum fast keine Spur einer Antiwirkung nachweisen ließ. In noch stärkerem Maße als das Serum besitzt das Plasma des Schweineblutes diese abschwächende Wirkung (Kaninchenplasma ohne eine solche). Es bietet dies vielleicht eine interessante Deutung für die Tatsache, daß nach Elfstrand Schweine eine im Verhältnis zu ihrem Körpergewicht dreimal so große Dosis von Croton vertragen als Kaninchen, und daß eine intravenöse Applikation keine giftigere Wirkung ausübt als eine subkutane.

Dieser relativ großen Reihe von Antikörpern im normalen Serum steht bis heute nur eine sehr geringe Anzahl von löslichen Antikörpern in normalen Organen gegenüber. Gleichzeitig mit Jacobys Auffindung des Anticrotons in der Magenwand ist es auch Kraus und Lipschütz**†) gelungen, in normalen Organfiltraten giftbindende Substanzen, also lösliche Antikörper nachzuweisen. So konnten sie in einer größeren Reihe von Organen (Leber, Niere, Gehirn, Milz und Knochenmark) von mehreren Tierarten (Kaninchen, Tauben, Hühnern, Meerschweinchen, Pferden und Menschenleichen) Antihämolytine nachweisen, welche die Wirkung des Staphylolysins, des Hämolytins des *B. Megatherium* und des Hämolytins des *Vibrio Naskin* aufzuheben vermochten. In einem wesentlichen Punkte unterscheiden sie sich aber sofort von dem Anticroton Jacobys, das ja zunächst auch nur auf seine antihämolytische Eigenschaft geprüft war: Die Kraus-Lipschützschen Antihämolytine sind nicht kochbeständig, sondern gehen bei 70° zu Grunde.

Bei dieser Zusammenstellung wurden die baktericiden und agglutinierenden Substanzen, die Antikörper niederer Lebewesen, sowie die durch Autolyse von Organen gewonnenen giftneutralisierenden Substanzen (Blum***†) nicht berücksichtigt.

*) Prager med. Wochenschr. 1895, Nr. 45 u. ff.

***) Centralbl. f. Bakt. 26, 1899.

***†) Zeitschr. f. Hygiene 36, 1901.

†) Zeitschr. f. Hygiene 42, 1903.

††) Diese Beiträge 4, 224 (1903).

†††) Soc. biol. 48, 396 (1896).

*†) Upsala, 1897. Über giftige Eiweiße.

**†) Wiener klin. Wochenschr. 1903, Nr. 35.

***†) Diese Beiträge 5, 3 u. 4.

Meine eigenen Untersuchungen über den von Jacoby gefundenen Antikörper in der normalen Magenschleimhaut des Schweines (Pseudoanticroton) betreffen folgende Punkte:

1. chemische Eigenschaften des Antikörpers;
2. seine Verbreitung im Tierkörper;
3. seine Beziehung zum Immunanticrotonhämolysin;
4. wirkt er im Tierkörper als Antitoxin?

I.

Nachdem nochmals festgestellt war, daß der mittels der Buchnerschen Methode hergestellte Preßsaft aus der Magenschleimhaut des Schweines die Auflösung der roten Blutkörperchen des Kaninchens durch das Croton hemmte und identisch ist mit dem in das künstliche Pepsinpräparat (Grübler) übergegangenen Antikörper, wurde in den weiteren Versuchen in der größten Mehrzahl der Fälle der bequemeren und zugänglicheren Handhabung wegen mit diesem künstlichen Präparate gearbeitet. Es besitzt nur die eine störende Eigenschaft, die übrigens dem zuletzt bezogenen Präparate Grüblers fehlte, den Farbstoff der roten Blutkörperchen in größeren Dosen stark zu verändern (braun bis gelbbraun). Es stellte sich aber bald heraus, daß diese Farbstoffmodifikation durch die stark saure Reaktion der betreffenden Präparate bedingt war. Durch Neutralisation mit verdünnter Sodalösung kann man diese störende Eigenschaft leicht vermeiden. In einer großen Reihe von Versuchen, die mit Magenpreßsaft und Grüblerschem Pepsin angestellt wurden, fand ich dann stets, entsprechend den Jacobyschen Untersuchungsergebnissen, daß bei tüchtigem Aufkochen der Antikörper seine volle Wirksamkeit behält. Sogar ein längeres Kochen (bis zu 10 Minuten) hatte noch keine wesentliche Abschwächung hervorgerufen. Auch mit einem andern künstlichen Pepsinpräparate (Pepsin Witte) konnte dieselbe antihämolytische Wirkung erzielt werden, wenn auch erst in bedeutend stärkerer Dosis. Tabelle I mag dies verdeutlichen.

Alle Hämolyseversuche wurden mit einer 5proz. Blutkörperchenaufschwemmung angestellt. Das Blut wurde der Carotis eines Kaninchens entnommen, defibriniert, das Serum durch zweimaliges Waschen mit 0,9proz. Kochsalzlösung mit Hilfe der Zentrifuge entfernt und die Blutkörperchen dann mit physiologischer Kochsalzlösung (0,9proz.) auf eine 5proz. Aufschwemmung gebracht. Ferner ist zu bemerken, daß sämtliche Versuchsröhrchen stets auf die gleiche Kochsalzkonzentration gebracht wurden.

Tabelle I.

In allen Röhren $\frac{1}{2}$ ccm Crotinlösung (1 pro Mille) + 1 ccm Blutkörperchen-
aufschwemmung (5proz.).

Grübler-Pepsin 1 Proz.		Grübler-Pepsin 1/4 Proz.		Witte-Pepsin 1 Proz.		Witte-Pepsin 10 Proz.			
0,0	Hämol. kompl.	Hämol. kompl.		Hämol. kompl.		Hämol. kompl.			
0,1	Hämolyse = 0	Starke Hämol.	Starke Hämol.	Starke Hämol.	Hämolyse	Hämolyse			
0,2									
0,3									
0,4		Schwächere Hämolyse			Spur Hämol.	Spur Hämol.			
0,5									
0,6		Hämol. fast 0			Hämol. fast 0	Hämol. fast 0			
0,7									
0,8					Hämolyse = 0	Hämolyse = 0			
0,9									
1,0									

Es sei jedoch bemerkt, daß unter der Bezeichnung Hämolyse = 0 in den Crotin-Anticrotinröhren nicht zu verstehen ist, daß überhaupt keine Veränderung des Blutes eingetreten sei; eine der Agglutination sehr ähnliche Veränderung der mit Crotin behandelten Blutkörperchen konnte durch den Antikörper nicht vermieden werden. Dieser selbst veranlaßte jedoch, wie aus Kontrollröhren hervorging, eine solche Erscheinung nicht.

1. Wirkung des mit Alkohol behandelten Pepsins.

Um die Eigenschaften des Antikörpers näher zu studieren, wird Pepsin zunächst mit Alkohol behandelt. In einem Vorversuch werden 0,5 g Pepsin Grübler in Alkohol unter leichtem Erwärmen zu lösen versucht und das Ganze filtriert. In der alkohol-löslichen Fraktion wird durch Verdampfen der Alkohol verjagt und der Rückstand in 50 ccm physiologischer Kochsalzlösung gelöst. Diese Fraktion übt keine Spur einer antihämolytischen Wirkung aus. Der alkoholunlösliche Filtrerrückstand wird gleichfalls in 50 ccm Kochsalz gelöst und so eine 1proz. Lösung hergestellt. Diese erweist sich als vollkommen wirksam.

Im folgenden wurde dann untersucht, ob der Antikörper aus wässrigen Lösungen mit Alkohol fällbar ist. Zu diesem Zwecke werden 300 ccm einer 1proz. Pepsinlösung mit 600 ccm Alkohol abs. versetzt. Der ausfallende weiße Niederschlag wird abfiltriert und der Filtrerrückstand nach Waschen mit Alkohol wieder in 300 ccm physiologischer Kochsalzlösung gelöst. Der so mit Alkohol gefällte und in Kochsalzlösung gelöste Niederschlag zeigt sich

stark wirksam (siehe Tabelle II). Der Antikörper wird also durch die doppelte Menge von Alkohol scheinbar ungeschädigt und unverringert ausgefällt. Bei dieser Fällung tritt auch im nicht neutralisierten Präparat eine Veränderung des Blutfarbstoffes nicht mehr ein.

Tabelle II.

In allen Röhrchen 1 ccm Crotinlösung (1 pro Mille) + 1 ccm Blutkörperchenaufschwemmung.

Antikörper.

0,0	Hämolyse.
0,1	} Spur Hämolyse.
0,2	
0,3	} Hämolyse = 0.
0,4	
0,5	
0,6	
1,0	

In einer größeren Anzahl von Wiederholungsversuchen wurde dieses Resultat bestätigt, und zwar wurde dabei der Antikörper teils mit der doppelten, teils mit der zehnfachen Menge Alkohol abs. ausgefällt. Bei letzterer Darstellung fallen noch eine Reihe von Substanzen aus, die bei nur doppeltem Alkoholzusatz noch in Lösung bleiben. Da jedoch der Antikörper sich in beiden Versuchsanordnungen gleich wirksam erweist, so wird er schon durch die doppelte Menge Alkohol ganz ausgefällt.

Einmal wurde kein wirksamer Niederschlag erhalten und zwar in einem Falle, bei dem die Pepsinlösung vor der Alkoholfällung nicht gekocht war. Auch stellte es sich heraus, daß die Haltbarkeit des so behandelten Antikörpers eine recht ungleiche war, oft nur mehrere Tage währte, ohne daß es gelang, in einer Reihe daraufhin angestellter Versuche die Faktoren zu ermitteln, die für dieses wechselnde Verhalten verantwortlich zu machen waren. Das Aufbewahren der Präparate teils bei Zimmertemperatur, teils im Eisschrank, war ohne Einfluß auf das frühere oder spätere Unwirksamwerden. Eine Anzahl solcher unwirksam gewordener Präparate machte dann selbst Hämolyse. In diesen Fällen dürfte es sich wohl um blutkörperchenlösende Stoffe gehandelt haben, die erst später im Präparat auftraten, vielleicht in Folge von Fäulnisprozessen.

In der gleichen Weise wird der Magenpreßsaft mit Alkohol behandelt. Auch hier erweist sich der durch Alkohol ausfallende und in physiologischer Kochsalzlösung gelöste Niederschlag als voll

wirksam. Da der Niederschlag sich jedoch nicht völlig löst, wird das Präparat nochmals filtriert. Auch dieses Filtrat ist fast ebenso wirksam.

2. Behandlung mit Äther.

0,2 g fein gepulvertes Pepsin (Grübler) werden mit 50 ccm Äther auf mäßig erwärmtem Wasserbad tüchtig verrührt und dann filtriert. Der klebrige Filtrerrückstand wird in 20 ccm 0,9proz. Kochsalzlösung gelöst. Der so mit Äther behandelte Antikörper erweist sich, wie auch in Wiederholungsfällen, als voll wirksam. Die farbstoffverändernde Eigenschaft des Pepsinpräparates ist unter dieser Behandlung nicht verschwunden.

3. Behandlung mit Aceton.

0,2 g fein gepulvertes Pepsin werden wieder auf dem Warmwasserbad in 50 ccm Aceton etwa 5 Minuten tüchtig verrührt und dann filtriert. Der in 20 ccm gelöste Filtrerrückstand gibt starke Anticrotonwirkung (siehe Tabelle III).

Tabelle III.

In allen Röhrchen $\frac{1}{2}$ ccm Croton (1 pro Mille) + 1 ccm Blutkörperchenaufschwemmung (5proz.).

Pepsin	
nach Ätherbehandlung	nach Acetonbehandlung
0,0 Hämolyse komplett	Hämolyse komplett
0,2 Starke Hämolyse	Geringe Hämolyse
0,4 } Hämolyse fast 0	Hämolyse fast 0
0,6 }	
0,8 }	
1,0 Hämolyse = 0	Hämolyse = 0

Auch zwei Versuche, in denen der Antikörper durch Aceton bzw. durch Äther aus einer schon vorher mit Alkohol behandelten Lösung gefällt wird, führen zu dem gleichen Resultat, nämlich daß der Antikörper in Alkohol, Äther und Aceton unlöslich ist.

4. Aussalzen mit Ammonsulfat und Dialyseversuch.

Die folgenden Versuche hatten den Zweck, zu untersuchen, ob und in welcher Konzentration der Antikörper durch Ammonsulfat aussalzbar ist und wie derselbe sich Dialysiermembranen gegenüber verhält. Als Beispiel mag folgender Versuch dienen: 20 ccm Pepsinlösung 1proz. werden durch Zufügen von 200 ccm gesättigter Ammonsulfatlösung und weiteren Zusatz von Ammonsulfat in Substanz ganz gesättigt und dann filtriert.

Um einerseits das Ammonsulfat zu entfernen, andererseits gleich das Verhalten des Antikörpers bei der Dialyse kennen zu lernen, wird der Filterrückstand samt dem Filter in ein Dialyseröhrchen eingefüllt und in stehendem destilliertem Wasser bei zweimaligem Wechseln desselben 45 Stunden lang der Dialyse ausgesetzt. Es befinden sich nach dieser Zeit 13 ccm Flüssigkeit im Dialyseröhrchen, die durch Zusatz von 1,3 ccm einer 10proz. Kochsalzlösung auf eine Konzentration von 0,9 Proz. Kochsalz gebracht werden. Das so behandelte Pepsinpräparat behält seine starke Anticrocinwirkung ungeschwächt bei und hat den Vorteil, auch ohne vorherige Neutralisation den Farbstoff der roten Blutkörperchen nicht zu verändern. Die Haltbarkeit des Präparates scheint gegenüber dem mit Alkohol gefällten bedeutend besser zu sein. Wenigstens war auch in den nach vier Wochen daraufhin untersuchten Präparaten eine Abschwächung der Wirkung nicht zu konstatieren.

Von Interesse war es, festzustellen, ob der Antikörper, analog den Protoalbumosen, auch schon bei Zusatz von 60proz. gesättigter Ammonsulfatlösung ausgesalzen werden könnte. Mehrere zu diesem Zwecke angestellte Versuche, in denen der Aussalzung ebenfalls stets die Dialyse angeschlossen wurde, ergaben keine gleichbefriedigenden Resultate, wie bei der Gänzsättigung. Fällt bei Zusatz von Ammonsulfat in 60proz. Sättigung schon nur ein sehr geringer Niederschlag aus, so erweist sich derselbe nach der weiteren Behandlung auch nicht als völlig wirksam, wenngleich eine deutliche Anticrocinwirkung unverkennbar ist. Diese Tatsache erlaubt wohl die Folgerung, daß zwar schon bei 60proz. gesättigtem Ammonsulfatzusatz ein Teil des Antikörpers ausgesalzen wird, daß man aber erst bei Gänzsättigung sicher ist, die vollwirksame Substanz zu erhalten.

5. Einwirkung des Pepsins auf den Antikörper.

In den nächsten Versuchen wurde die Einwirkung des Pepsinfermentes auf den Antikörper geprüft. Da wir ein künstliches Pepsinpräparat als Ausgangsmaterial für den Antikörper benützten, so war es jetzt nur nötig, das Ferment in diesem zu aktivieren. Dies geschah durch Zusatz von Salzsäure und Einwirkenlassen bei Brutschranktemperatur.

20 ccm Pepsinlösung (1proz.) werden mit $\frac{1}{2}$ ccm einer 1proz. Salzsäure beschickt und ins Ostwaldsche Wasserbad (Temperatur konstant 37,2°) gebracht. Nach einem fünfstündigen Aufenthalt in diesem wird die Lösung mittels verdünnter Sodalösung genau neutralisiert (Reagens: Lackmus) und dann auf Anticrocinwirkung

geprüft. Dieselbe ist noch ebenso stark wie vorher. Der Antikörper wird durch Pepsin nicht verdaut. Um zu prüfen, ob man durch Pepsinverdauung den Antikörper von Begleitsubstanzen befreien könnte, wurde ein Vergleichsversuch angestellt, in dem zwei genau gleiche Mengen von Pepsinlösung (1proz.) die eine sofort, die andere erst nach Aktivierung des Pepsins (Zusatz von 0,5 ccm Salzsäure von 1 Proz., sechsständiger Aufenthalt im Ostwaldschen Wasserbad, dann Neutralisation) mit der gleichen Menge Alkohol behandelt werden. Es fällt in beiden Lösungen ein gleich großer Niederschlag aus. Durch die Pepsinverdauung sind also wenigstens sichtbare Mengen von Substanz in dem Grüblerschen Präparate nicht verändert worden. Eine Reihe von Wiederholungsversuchen bestätigen das Intaktbleiben des Antikörpers durch die Pepsinverdauung. Bei einem Versuche, bei dem der Brutschrankaufenthalt länger ausgedehnt war, ergab sich eine abgeschwächte Wirkung des Antikörpers. Um eine Beeinflussung durch diesen Faktor ausschließen zu können, wurden genau gleiche Mengen von Pepsin nach Aktivierung des Ferments verschieden lange Zeit der Einwirkung der Brutschranktemperatur ausgesetzt. Ein Unterschied in der Wirksamkeit dieser Präparate konnte nicht festgestellt werden.

Tabelle IV.

In allen Röhrchen $\frac{1}{2}$ ccm Crocin (1 pro Mille) + 1 ccm Blutkörperchen (5proz.).
Antikörper nach Pepsinverdauung.

Einwirkung 5 Stdn.		21 Stdn.	45 Stdn.
0,0	Hämolyse komplett	Hämolyse komplett	Hämolyse komplett
0,2	Hämolyse = 0	Hämolyse = 0	Hämolyse = 0
0,4			
0,6			
0,8			
1,0			

Daß der Zusatz der Salzsäure allein keinen Einfluß auf den Antikörper haben konnte, war nach diesen positiven Resultaten ja schon vorauszusehen. Zum nochmaligen strikten Beweis wurde einer gekochten Pepsinlösung (Ferment also jetzt unwirksam) Salzsäure zugesetzt. Auch hier war nach mehrständigem Verweilen des Gemisches im Brutschrank und nachheriger Neutralisation der sauren Lösung der Antikörper voll wirksam.

Ich fasse die bisherigen Resultate nochmals kurz zusammen: Die Eigenschaften des im künstlichen Pepsinpräparate (Grübler, Witte), sowie in der Magenschleim-

haut des Schweines nachgewiesenen Antikörpers gegen das Hämolysin des Crotins sind also mit Einbeziehung der schon von Jacoby gemachten Angaben folgende: Die fragliche Substanz ist kochbeständig, wirkt bei neutraler, sowie bei schwach alkalischer oder schwach saurer Reaktion. Sie wird durch die doppelte Menge von Alkohol gefällt, ist in Äther, sowie in Aceton unlöslich, wird bei Ganksättigung mit Ammonsulfat vollständig, bei 60proz. Sättigung unvollständig ausgesalzen. Durch Pepsin-Salzsäure, sowie durch längere Einwirkung der Brutschranktemperatur wird sie nicht angegriffen. Sie ist nicht dialysierbar.

6. Isolierungsversuch.

Nachdem so die Haupteigenschaften des Antikörpers bekannt waren, wurden die bisher einzeln vorgenommenen Prüfungen nunmehr gemeinsam an einem und demselben Ausgangsmaterial angewandt, teils zur nochmaligen Kontrolle der bisher gefundenen Resultate, teils um auf diese Weise einen möglichst reinen Antikörper zu erhalten. Die Art und Reihenfolge dieser Darstellung sei im einzelnen mitgeteilt: 100 ccm einer 1proz. Pepsinlösung werden tüchtig gekocht und nach der Abkühlung mit der doppelten Menge Alkohol versetzt. Der entstehende Niederschlag wird abfiltriert, mit Alkohol gewaschen, der Filterrückstand in 100 ccm physiologischer Kochsalzlösung aufgelöst. Dieses Präparat, das starke Anticrotinwirkung zeigt, wird mit 1 Liter Ammonsulfatlösung und dann bis zur Ganksättigung mit Ammonsulfat in Substanz versetzt. Der Niederschlag wird abfiltriert und 42 Stunden dialysiert. Der 20 ccm betragende Schlauchinhalt wird auf 0,9 Proz. Kochsalzkonzentration gebracht und nach Prüfung seiner unverminderten Wirksamkeit, auch bei fünffacher Verdünnung (um dadurch dieselbe Konzentration herzustellen, wie diejenige der anfänglichen Pepsinlösung), der Einwirkung von 0,35 ccm Salzsäure (1proz.) bei sechsstündigem Brutschrankaufenthalt ausgesetzt. Nach der Neutralisation wird der Rest von 17 ccm zum zweiten Mal mit 40 ccm Alcohol abs. versetzt und der abfiltrierte Niederschlag wieder in Kochsalzlösung gelöst. Da dieses Präparat ebenfalls bei fünffacher Verdünnung sich noch deutlich, aber doch abgeschwächt wirksam erweist, wird der Rest von 4 ccm nur aufs vierfache verdünnt und nochmals mit Alkohol gefällt. Dieser bei der dritten Alkoholfällung im Gegensatz zu den ersten beiden sehr geringe Niederschlag wird nun tüchtig mit Äther gewaschen und in Kochsalz gelöst. Dieses so gereinigte Präparat besitzt

zwar noch eine Anticrotinwirkung, aber doch in erheblich geringerem Maße.

Tabelle V.

In allen Röhrchen $\frac{1}{2}$ ccm Crotin (1 pro Mille) + 1 ccm Blutkörperchen.

Pepsin-Präparat (bei stets derselben Konzentration wie das Ausgangsmaterial):

Ausgangsmaterial Pepsin 1 Proz.	Vor der zweiten Alkoholfällung	Nach der zweiten Alkoholfällung	Nach der dritten Alkoholfällung und Ätherwaschung
0,0 Hämol. kompl.	Hämol. kompl.	Hämol. kompl.	Hämol. kompl.
0,2	Hämol. gering	Hämol. stark	Hämol. stark
0,4	Hämol. = 0 Hämolyse = 0	Spur Hämolyse	Spur Hämol.
0,6			
0,8			
1,0		Hämol. fast 0	Hämol. fast 0

Daher wird in einer zweiten Darstellungsreihe die 2. und 3. Alkoholfällung übergangen. Diesmal zeigt das auf die Anfangskonzentration gebrachte derart gereinigte Material dieselbe Wirkung wie die Ausgangssubstanz.

Es zeigt sich sowohl bei derselben wie auch bei der dreifach so starken Konzentration als das Ausgangsmaterial weder eine Spur einer Biuretreaktion noch eine Reaktion mit Jodjodkalilösung, während die ursprüngliche Pepsinlösung beide Reaktionen deutlich ergibt.

II.

Es galt nun zu untersuchen, ob der in der Magenschleimhaut gefundene Antikörper einzig und allein in diesem Organ seinen Sitz hat oder ob und wie weit er auch in andern Organen verbreitet ist. Als Versuchsobjekte dienten anfänglich Kaninchenorgane, die einem gut ausgebluteten Tier entnommen und in der Weise behandelt wurden, daß man sie möglichst fein zerhackte und sie dann durch Zusatz der vierfachen Menge physiologischer Kochsalzlösung zu einer Organemulsion verarbeitete. Mit diesen so hergestellten Präparaten war es jedoch nicht möglich, einen irgendwie einwandfreien Hämolyseversuch anzustellen, da die spezifisch schwereren Organemulsionen die roten Blutkörperchen mechanisch mit sich rissen, und das Ausbleiben der Hämolyse durch die der Einwirkung des Crotins so entzogenen Erythrocythen erklärt werden konnte. Daß das Filtrat der Emulsionen unwirksam war, konnte bei der Annahme einer festeren Verbindung zwischen Antikörper und Organzelle einerseits und der unge-

nügenden Verarbeitung bei dieser Methode andererseits nicht auffällig sein. Da das Buchnersche Verfahren bei der Kleinheit der Kaninchenorgane nur sehr schwierig anzuwenden gewesen wäre, so ging man wieder zu Organen des Schweins über, dessen Magen sowie dessen Serum und Blutplasma sich ja schon als Sitz von normalen Antikörpern gegen das Crotin erwiesen hatten.

Von den daraufhin geprüften Organen seien erst die negativ ausgefallenen Leberuntersuchungen erwähnt. Die Herstellung eines Leberpreßsaftes geschah nach Buchner in der bekannten Weise, daß man ein Stück frischer Schweinsleber nach tüchtigem Zerhacken durch Zerreiben mit Quarzsand und Kieselgur und unter Zusatz einer kleinen Menge physiologischer Kochsalzlösung zu einer zähen Masse verarbeitete, aus der sich mit Hilfe der Buchnerschen Presse ein dunkelbrauner Lebersaft auspressen ließ. Da dieser unverdünnt sich seiner dunklen Farbe und seiner etwas dicken Konsistenz wegen nicht ohne weiteres zu einem Hämolyseversuch verwenden ließ, wurde er bei fünf-facher Verdünnung geprüft. Eine antihämolytische Wirkung war in keinem Röhrchen erkennbar. Auch wenn man den Preßsaft erst kochte, den entstehenden Niederschlag abfiltrierte und nun das Filtrat auf seine Anticrotinwirkung untersuchte, erwies sich dieses nicht als wirksam. Ebenso negativ fielen die Versuche mit der Prüfung eines durch die dreifache Menge von Alcohol abs. gefälltten und in Kochsalzlösung gelösten Niederschlages aus. Nirgends konnte die durch Crotin eintretende Hämolyse der roten Kaninchenblutkörperchen gehemmt werden.

Die erste Vermutung bei diesem negativen Ergebnis war die, daß es sich in diesem speziellen Falle um die Anwesenheit von besonderen Hämolysinen in der Schweinsleber handle und daß dadurch die Wirkung eines eventuell doch vorhandenen Anticrotins hintangehalten oder wenigstens dessen sichtbare Wirkung verdeckt werden könnte. Diese Vermutung war um so berechtigter, als Korschun und Morgenroth*), gestützt auf frühere Untersuchungen Metschnikoffs, Shibajamas und Terrassewiths, in einer großen Reihe von Organextrakten hämolysierende Substanzen gefunden hatten. Sie waren zu dem Resultat gekommen, daß die Extrakte von Magen und Darm der Maus sowie Magen von Meerschweinchen und Pankreas der Rinder alle Blutarten hämolysieren, während andere Organe ihre hämolytischen Eigenschaften nur auf ganz bestimmte Blutarten ausübten. Außerdem sind diese Hämolysine, was für unsere Versuche besonders wichtig

*) Berl. klin. Wochenschr. 1902, Nr. 37.

war, nach Untersuchungen Korschun und Morgenroths koktostabil. Die negativen Ergebnisse mit Leberpreßsaft ließen sich jedoch bei unserer Art des Vorgehens nicht auf die Anwesenheit solcher Hämolytine zurückführen. Brachte man den Preßsaft allein mit Kaninchenblut zusammen, so trat niemals Hämolyse ein. Ich will gleich hier hinzufügen, daß auch in den anderen auf die Anwesenheit von Anticrocin geprüften Organen des Schweines sich niemals Hämolytine gegen Kaninchenblut nachweisen ließen, sodaß dieser Faktor als Ursache für die negativen Ergebnisse nicht in Betracht kommt.

Das nächste auf Anticrocinanwesenheit geprüfte Organ war der Darm des Schweines. Zu dieser Untersuchung wird die an der Oberfläche gereinigte Schleimhaut des Schweinedünndarms von ihrer Unterlage abpräpariert und nach der Buchnerschen Methode verarbeitet. Zur Prüfung der Wirksamkeit dieses ersten gelbrötlichen Preßsaftes werden wieder in einer Reihe von Röhrchen je $\frac{1}{2}$ ccm Crocin (1proz.) + 1 ccm Blutkörperchenaufschwemmung (5proz.) mit steigenden Mengen desselben zusammengebracht (0,1 bis 2,0 ccm). Es tritt zwar nirgends Hämolyse ein; doch da beim Stehen aus dem Darmsaft ein dicker Niederschlag ausfällt, so ist die Möglichkeit nicht auszuschließen, daß durch diesen die Blutkörperchen mechanisch mit niedergerissen werden und sich so der Einwirkung des Crocins entziehen. Der Preßsaft wird daher gekocht und der sich bildende dicke Niederschlag abfiltriert. Das klare Filtrat wird zur weiteren Prüfung verwandt. Bei zwei so dargestellten Präparaten, die aus zwei verschiedenen Därmen hergestellt werden, ergibt wiederholte Prüfung eine deutliche Anticrocinwirkung. Bei genügend hoher Dosierung bleibt die Hämolyse entweder fast ganz aus, oder sie tritt gegenüber den Kontrollröhrchen, die nur Crocin enthalten, deutlich verspätet ein. Es ist demnach wohl sicher im Darm ein kochbeständiger Antikörper gegen das Crocinhämolytin vorhanden, aber in wesentlich geringerer Menge als im Magen. Bei 20 mal so hoher Dosis, als man vom Magenantikörper zur Neutralisation des Crocins nötig hatte, war die Wirkung noch nicht ganz so stark. (Höhere Dosierung wurde nicht angewandt.) Da die Möglichkeit aber bestand, daß der Antikörper den Organzellen besonders fest anhafte (etwa analog dem Weinlandschen Antipepsin und Antitrypsin) wurden auch die durch eine zweite Pressung gewonnenen Darmsäfte untersucht. Beim Kochen fiel diesmal ein wesentlich geringerer Niederschlag aus als beim ersten Preßsaft. Die Wirkung war dementsprechend auch entschieden schwächer, wenn auch noch deutlich antihämolytisch.

Tabelle VI.

In allen Röhren $\frac{1}{2}$ ccm Crotin (1 pro Mille) + 1 ccm Blutkörperchen (5 proz.)

1. Preßsaft		2. Preßsaft	
0,0	Hämolyse komplett		Hämolyse komplett
0,4	Spur Hämolyse		Starke Hämolyse
0,6			
0,8			Schwächere Hämolyse
1,0	Hämolyse fast 0		
1,5			Geringe Hämolyse
2,0			Spur Hämolyse

Darnach scheint der Antikörper den Zellen nicht besonders fest anzuhaften. Ob er aber auch in den Darm sezerniert wird, läßt sich natürlich aus dieser Tatsache noch nicht folgern. Vielleicht könnte man an Tieren mit Darmfisteln darüber Aufschluß erhalten.

Um zu entscheiden, ob der Antikörper auch im künstlichen Trypsinpräparat vorhanden ist (analog dem künstlichen Pepsin), wurde vom Grublerschen Trypsinpräparate eine 1proz. Lösung hergestellt (mit physiologischer Kochsalzlösung) und diese auf ihre antihämolytische Wirksamkeit geprüft. Die Versuche fielen aber bei der gekochten Lösung, die allein maßgebend sein konnte, völlig negativ aus.

Auch aus der Lunge wurde nach Buchners Methode ein Preßsaft hergestellt, der ebenfalls wegen seiner braunen Farbe und dem sich beim Stehen bildenden Niederschlag für einen Hämolyseversuch ungeeignet war. Es wurde daher wiederum das nach dem Kochen erhaltene klare Filtrat benützt. Auch hier war bei genügender Dosierung eine hemmende Wirkung gegenüber dem Crotin unverkennbar. Doch scheint die Menge des Antikörpers in der Lunge noch geringer zu sein als im Darm.

Tabelle VII.

In allen Röhren $\frac{1}{2}$ ccm Crotin (1 pro Mille) + 0,5 ccm Blutkörperchen.

Lungenpreßsaft.	
0,0	Hämolyse komplett
0,2	Starke Hämolyse
0,4	
0,6	Geringere Hämolyse
0,8	Hämolyse gering
1,0	Spur Hämolyse.
1,5	
2,0	
2,5	

Kurz zusammengefaßt folgt also aus diesen Untersuchungen, daß außer im Magen auch im Darm in geringerer Menge und noch geringer in der Lunge sich ein Antikörper gegen die Crotonwirkung findet, daß in der Leber dagegen nichts von einem solchen nachweisbar ist. Mit dieser verschiedenen reichlichen Anwesenheit des Antikörpers in den einzelnen Organen fällt auch wohl ein Einwand fort, den man vielleicht erheben könnte. Da ja schon durch Elfstrand (loc. cit.) bekannt ist, daß im Serum und noch mehr im Plasma des Schweineblutes der Antikörper sich relativ recht reichlich vorfindet, so wäre ja a priori denkbar, daß der in den Preßsaft übergehende Antikörper nicht speziell den Organen angehört, sondern nur ein Bestandteil des in ihnen enthaltenen Blutes sei.

Dagegen spricht aber wohl entschieden, daß gerade in den besonders blutreichen Organen (Lunge, Leber) der Antikörper in geringeren Mengen, bzw. überhaupt nicht nachweisbar ist.

III.

War die Wirkung des Magenantikörpers gegen die Crotonhämolyse durch zahlreiche Versuche sichergestellt, so blieb es doch noch von besonderem Interesse, zu prüfen, wie dieser natürliche Antikörper sich bezüglich seiner Wirkung zu dem künstlichen, durch Immunisierung gewonnenen verhält. Zu diesem Zwecke wurden Kaninchen mit steigenden Dosen Croton subkutan gespritzt. (Von 1 mg Croton angefangen jeden 6. bis 10. Tag, d. h. bis zur annähernden Restitution des durch die Injektion hervorgerufenen Gewichtsverlustes um einige mg steigend bis zu 3 cg.) Nach einigen Wochen wurde dieses Immunserum auf seine Wirksamkeit geprüft. Während normales Kaninchenserum keine oder höchstens eine Spur Anticrotonwirkung besitzt, gelang es so in relativ kurzer Zeit ein Serum zu gewinnen, das in einer Verdünnung von 1:200 starke und noch in einer Verdünnung von 1:1000 geringe, aber immer noch deutliche antihämolytische Wirkung hatte. Bei den einzelnen Tieren, auch derselben Spezies, scheinen jedoch große Verschiedenheiten der Disposition vorhanden zu sein. Konnte ich schon die Beobachtung Jacobys auch nach meinen Erfahrungen vollauf bestätigen, daß die Blutkörperchen der Kaninchen außerordentlich verschieden für die Crotonhämolyse disponiert sind (in einigen Fällen war sogar nahezu völlige Unempfindlichkeit vorhanden), so reagierten auch die Tiere sehr wechselnd auf Crotoninjektionen. Während bei zwei Tieren nach jeder Giftzufuhr prompte Gewichtsabnahme und nach einigen Tagen wieder langsame Erholung eintrat, reagierte

ein drittes Tier nur ganz unwesentlich auf diesen Eingriff. Dementsprechend war das Serum dieses sogar mit größeren Dosen und längere Zeit behandelten Tieres weit weniger wirksam. Nur ein zehnfach verdünntes Serum hatte noch starke Anticrotinwirkung. Um festzustellen, ob der Magenantikörper in seiner Wirkung dem Antikörper des Immunserums entspricht, wurde untersucht, ob unzureichende Mengen Immunserum durch an sich unzureichende Mengen des Magenantikörpers zu wirksamen Gemischen ergänzt werden können. Dieser Nachweis wurde durch mehrere Additionsversuche erbracht, von denen folgender als Beispiel mitgeteilt sei:

In einer größeren Reihe von Toxin-Antitoxinröhrchen wurde die unterste neutralisierende Dosis sowohl für Pepsin als für Immunserum festgestellt. Die Hälfte dieser beiden Dosen hemmte die Crotinhämolyse noch nicht. Ließ man nun aber diese beiden halben Neutralisationsdosen gemeinsam auf das Crotin einwirken, so trat keine Hämolyse ein. Es schien sogar, als ob die beiden Antikörper bei gemeinsamer Einwirkung sich nicht nur addierten, sondern sogar noch verstärkten. Als Beispiel diene folgender Versuch:

Tabelle VIII.

1.	0,4 ccm I.-Serum (1:10) + 0,5 Crotin (1 ⁰ /100) + 1 ccm Blutk.: Häm. = 0.
1,2	„ Pepsin (1 ⁰ /100) + 0,5 „ (1 ⁰ /100) + 1 „ „ „ = 0.
2.	0,1 „ I.-Serum (1:10) + 0,5 „ (1 ⁰ /100) + 1 „ „ „ stark.
0,6	„ Pepsin (1 ⁰ /100) + 0,5 „ (1 ⁰ /100) + 1 „ „ „ „
3.	0,1 I.-Ser. + 0,6 Pepsin + 0,5 „ (1 ⁰ /100) + 1 „ „ „ = 0.
4.	0,1 I.-Ser. + 0,5 „ + 0,5 „ (1 ⁰ /100) + 1 „ „ „ = 0.

Aus diesem Versuchsbeispiel folgt also: Zwei an sich unwirksame Dosen von Pepsin- und Serumantikörpern sind bei Addierung wirksam. Es geht aber noch weiter aus diesem Beispiel hervor, daß nicht nur zwei unwirksame halbe Dosen sich zu einer wirksamen ganzen vereinigen können, sondern, wie Reihe 4 zeigt, sich bei gemeinsamer Einwirkung sogar verstärken; denn hier wurde der vierte Teil der gerade noch wirksamen Dosis I.-Serum mit weniger als der Hälfte der gerade noch wirksamen Pepsindosis zu einer wirksamen Antikörperwirkung vereinigt.

IV.

Bisher war bei allen Versuchen nur in vitro die antihämolysische Eigenschaft des normal vorhandenen Antikörpers gegen das Crotin geprüft worden. Von einer gleichzeitig vorhandenen antitoxischen Eigenschaft war dagegen noch nichts bekannt. Die

zu dieser Prüfung angestellten Versuche stießen zunächst auf die Schwierigkeit, daß das Crotin im Gegensatz zum Ricin und Abrin nicht sehr giftig für Tiere ist. Infolge der hohen letalen Dosis hätte auch dementsprechend die Antikörperdosis so hoch gewählt werden müssen, daß das Resultat nicht mehr ganz einwandfrei gewesen wäre. Mäuse und Frösche schienen mir noch am geeignetsten für derartige Versuche.

Bei Mäusen, die übrigens dem Crotin gegenüber auch sehr verschieden empfindlich sind, blieben diese Versuche ohne Beweiskraft, da die für die Giftneutralisation notwendigen Pepsindosen allein schon die Tiere vergifteten, auch wenn man gekochtes Pepsin verwandte.

Von Fröschen war *Rana temporaria* empfindlicher als die *Rana esculenta*; aber auch für die *Temporaria* konnte bei den Dosen, die wir in Anwendung brachten (bis 0,03 g Crotin), eine für alle Tiere giltige Dosis letalis nicht gefunden werden. Frösche waren auch deshalb geeignet, weil sie von den zur Anwendung gekommenen gekochten Pepsindosen unbeeinflusst blieben. Dennoch konnte bei den Tieren keinerlei antitoxische Wirkung beobachtet werden, obwohl sie ein 1 Stunde vor der Injektion hergestelltes Gemisch aus Crotin- und Pepsindosen eingespritzt erhielten, die um ein Bedeutendes die für die Hemmung der Hämolyse notwendigen Mengen überschritten. Es kann daher als sichergestellt gelten, daß dem Pepsinpräparat eine irgendwie erhebliche und der antihämolytischen Wirkung vergleichbare antitoxische Eigenschaft gegenüber dem Crotin nicht zukommt.

XIII.

Der Abbau aromatischer Fettsäuren im Tierkörper*).

Von Dr. **Franz Knoop**, Freiburg i. B.

Aus dem physiolog.-chem. Institut in Straßburg und der mediz. Abt. des chem. Instituts in Freiburg i. B.

Bei der Verbrennung der Fette im Tierkörper muß eine sukzessive Bildung einfacherer Produkte aus den hohen Fettsäuren stattfinden, bevor sie zu Kohlensäure und Wasser zerfallen; ebenso ist anzunehmen, daß der Abbau der im Eiweiß vertretenen Aminofettsäuren über einfachere Fettsäuren erfolgt, und auch die Zersetzung der Kohlehydrate nimmt anscheinend ihren Weg über Oxyfettsäuren, z. B. Glykuronsäure und Milchsäure. Der oxydative Abbau der Fettsäuren stellt daher einen der verbreitetsten chemischen Vorgänge im Tierkörper dar. Trotzdem sind unsere Kenntnisse über die dabei stattfindenden intermediären Vorgänge in hohem Maße unbefriedigend, so viel sich beurteilen läßt aus dem Grunde, weil die chemischen Prozesse im Tierkörper dem Abbau der Fettkörper der Nahrung so gut angepaßt sind und ihn infolge eines sinnvollen Ineinandergreifens mit solcher Leichtigkeit und Raschheit vollziehen, daß die notwendig auftretenden Zwischenglieder der Beobachtung entgehen.

Nun kann man in vielen Fällen solche Zwischenglieder dadurch faßbar machen, daß man die leicht oxydablen Stoffe durch Einführung für den Organismus schwer angreifbarer, vor allem zyklischer, z. B. aromatischer Komplexe der Oxydation minder zugänglich macht. Dabei darf allerdings nicht übersehen werden, daß dieser Weg, etwas über die normale Oxydation zu erfahren, nur ein indirekter ist, daß der Organismus möglicherweise für die von ihm in größtem Maßstabe verbrannten Körper ganz besonders

*) Die gleichen Versuche sind in ausführlicherer Darstellung in meiner Habilitationsschrift (Speyer und Kaerner, Freiburg i. B.) unter gleichem Titel veröffentlicht.

glatt funktionierende, spezifische Einrichtungen besitzt, die den mit einer körperfremden Gruppe beschwerten homologen Verbindungen gegenüber versagen. Eine solche Vorstellung wird sogar durch das Verhalten der im Eiweiß vorgebildeten Phenylaminofettsäuren, des Tyrosins und Phenylalanins, nahezu zur Gewißheit gemacht, da sie abweichend von anderen nahe verwandten Stoffen restlos verschwinden.

Was man somit durch die Untersuchung körperfremder Stoffe erfahren kann, ist zunächst nur die Aufklärung darüber, ob die tierische Oxydation nach bestimmten Regeln vor sich geht. In welchem Umfange diese Regeln auch für die Zersetzung der Nährstoffe Gültigkeit haben, muß zunächst dahingestellt bleiben, so sehr man einer solchen Annahme zuneigen mag.

Die meisten einschlägigen Beobachtungen hat man in betreff der Oxydation aliphatischer Seitenketten aromatischer Körper gemacht. Sie haben zunächst gelehrt, daß eine am Benzolkern sitzende CH_2 -, $\text{CH}_2\cdot\text{OH}$ -, CHO - und $\text{CH}_2\cdot\text{NH}_2$ -Gruppe, wenn auch nicht ausnahmslos, zur Karboxylgruppe oxydiert wird, und die so entstandene Benzoësäure, bzw. die ihr entsprechende Säure, mit Glykokoll gepaart zur Ausscheidung kommt.

Umfassende Untersuchungen an homologen Verbindungen mit zwei- oder mehrgliedrigen Seitenketten verdanken wir Nencki, Baumann, H. und E. Salkowski und deren Schülern. Die Resultate lassen sich, soweit es sich um eine einfache saure Seitenkette handelt, kurz in folgendem zusammenfassen: Völlig verbrannt wurden nur Tyrosin, Phenylalanin, α -Aminozimtsäure. Zu Benzoësäure wurden oxydiert: Phenylpropionsäure und Zimtsäure. Unverändert blieben in ihrer Kohlenstoffkette: Phenylelessigsäure und ihre Substitutionsprodukte: Mandelsäure und Phenylaminoessigsäure. Letztere tauschte lediglich die Aminogruppe gegen ein Hydroxyl ein.

E. und H. Salkowski*) glaubten deshalb die Resultate betreffs der nicht amidierten Säuren in folgenden Satz zusammenfassen zu können:

„Die der Benzoësäure homologen Säuren werden zu Benzoësäuren abgebaut, wenn die Seitenkette mehr als 2 C-Atome enthält oder in ihrer Stabilität durch Ersatz eines H-Atoms durch OH [oder zweier Atome H durch O, wie in der Benzoylkarbonsäure] geschwächt ist.“

*) Zeitschrift f. physiol. Chemie 7, 169.

Der zweite Teil dieser Zusammenfassung wurde durch die Beobachtung Schottens*) hinfällig, der zeigte, daß die Mandelsäure im Gegensatz zur Angabe von Schulzen und Gräbe**) unverändert bleibt. Der erste Teil entsprach den damals bekannten Ergebnissen. Den eingeklammerten Worten, die sich auf die Benzoylkarbonsäure beziehen, liegt der Schluß von E. und H. Salkowski zugrunde, daß aus Acetophenon, das nach Nencki zu Benzoësäure wird, zunächst Benzoylkarbonsäure entstehen müsse. Demgegenüber aber ist zu bemerken, daß Versuche über das Schicksal der Benzoylkarbonsäure nirgends publiziert sind.

Mit Rücksicht auf die physiologische Bedeutung der aromatischen Aminofettsäuren präziserte Schotten***) seine Ansicht über die Kernzerstörung folgendermaßen: „Die Sonderstellung, welche das Phenylalanin und das Tyrosin unter allen aromatischen Substanzen dadurch einnehmen, daß sie im Organismus eine nahezu vollständige Verbrennung erfahren, hängt zweifellos nur von ihrer Konstitution ab, der Verbindung des im Organismus sonst so beständigen Benzolkernes mit einer 3 C-Atome enthaltenden Seitenkette, deren mittleres die Aminogruppe bindet“.

Dieser Auffassung Schottens trat auch Baumann bei, und er glaubte sie durch das entsprechende Verhalten der α -Aminozimtsäure bestätigt zu sehen.

Den Ausgangspunkt der mitzuteilenden Versuche bildete die merkwürdige, mehrfach beobachtete Tatsache, daß Phenylelessigsäure und Mandelsäure unverändert durch den Tierkörper gehen. Sie widersprach der Regel von E. und H. Salkowski und erschien umso auffälliger, als Propylbenzol und Phenylpropionsäure zu Benzoësäure oxydiert werden. Bunge führt diese Resistenz in seinem Lehrbuch auf den Schutz der zwei nicht oxydablen Nachbargruppen, C_6H_5 - und $COOH$ - zurück. Dies erscheint chemisch nicht unmöglich — immerhin gibt der Befund Pohls†), daß Malonsäure, in der CH_2 zwischen zwei Karboxylgruppen steht, zu 90 Proz. und mehr verschwindet, zu Zweifeln an dieser Vorstellung Anlaß, während allerdings Diphenylmethan nicht, wie Neumeister††) irrtümlich angibt, zu $C_6H_5 \cdot CHOH \cdot C_6H_5$, sondern zu $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ oxydiert wird. Indessen bleibt da noch anderen Vermutungen Raum.

*) Zeitschrift f. physiol. Chemie 8, 68.

**) Annal. f. Chem. u. Pharm. 142, 349.

***) Zeitschrift f. physiol. Chemie 8, 65.

†) Archiv f. experim. Pathologie 37, 413.

††) Lehrbuch der physiol. Chemie 1897, S. 847.

Es war zunächst festzustellen, ob es sich bei der Widerstandsfähigkeit der Phenylelessigsäure und ihrer Abkömmlinge um ein vereinzelt Vorkommen handelt, oder um den einzelnen Fall einer näher zu ermittelnden allgemeiner gültigen Regel. Jedenfalls war nicht anzunehmen, daß die Phenylpropionsäure, wenn sie zu Benzoësäure verbrennt, vorher zu Phenylelessigsäure würde, da in diesem Falle Phenylelessigsäure oder ihr Paarling hätte im Harn erscheinen müssen; und so bleibt zunächst keine andere Annahme, als daß die Oxydation bei der Phenylpropionsäure nicht an dem α -, sondern an dem β -Kohlenstoffatom einsetzt. Ob eine solche Oxydation der Seitenkette in β -Stellung die Regel ist oder nicht, war durch vergleichende Versuche mit den höheren Homologen der Phenylpropionsäure bzw. ihrer Derivate zu ermitteln.

Um solche und ähnliche Versuche erfolgreich anzustellen, habe ich mich folgender einfachen Untersuchungsmethode bedient:

Die zu untersuchende Säure wurde in einer Menge von 2 bis 4 g anfangs als Natronsalz per Schlundsonde, später meist als freie Säure in Gelatine kapseln einem 5 kg schweren Hund eingegeben, der Harn der nächsten 48 Stunden mit Soda schwach alkalisch gemacht, auf 100 bis 200 ccm eingedampft und nach Ansäuerung mit Phosphorsäure im Schacherl-Apparat 20 bis 30 Stunden mit Äther extrahiert. Das Extrakt wurde zwecks Entfernung flüchtiger, die Kristallisation hemmender Substanzen in strömendem Wasserdampf destilliert (Destillat etwa 1 Liter), mit Tierkohle entfärbt, diese nochmals ausgekocht; die vereinigten Filtrate wurden eingedampft und zur Kristallisation hingestellt. Diese Methode gibt bei einiger Übung sofort bei der ersten Kristallisation fast farblos die gesuchte Säure.

Ich habe mich überzeugt, daß 30stündige Extraktion mit starkem Ätherstrom bei den hier in Betracht kommenden Säuren völlig genügt. (Vielleicht würde bei Anwendung des von Kutscher*) beschriebenen Apparates, der sich von dem Schacherlschen nur durch die größere Tropfenweglänge unterscheidet, eine kürzere Zeit ausreichend sein.) Der Vorzug der Methode ist besonders der, daß die ganze, in dieser Weise durchaus erschöpfende Ätherextraktion fast keine Beaufsichtigung erfordert.

Erwähnen will ich noch, daß der Versuchshund dauernd mit 300 g Pferdefleisch gefüttert wurde. Anfänglich auftretende Durchfälle wurden entsprechend den Ratschlägen Pflügers**) durch Zerkleinerung des Fleisches mit einer Wurstmaschine vor dem Kochen und Zugabe von wenig Rindsnierenfett sofort und dauernd behoben; außerdem wurde auf eine etwa am Kot bemerkbare Steigerung der Darmfäulnis ständig geachtet.

Um zu prüfen, ob gleichzeitig eine Vermehrung der mit Wasserdampf flüchtigen Substanzen stattgefunden hatte, wurde jedesmal das Destillat schwach alkalisch gemacht, eingedampft, wieder angesäuert und mit Äther extrahiert. Ich fand jedoch nur in einem Falle eine solche Vermehrung, wovon an entsprechender Stelle die Rede sein wird. War die erste

*) Zeitschrift f. physiol. Chemie 40, 1.

**) Pflügers Archiv 80, 111.

Kristallisation nicht sofort genügend rein, was in wenigen Fällen vorkam und durch Spuren von Harnstoff, der in den nicht alkoholfreien Äther übergeht, oder durch zu starke Konzentrierung bedingt sein konnte, so wurde die konzentrierte Lösung nochmals in einem ganz kleinen probierglasartigen Schacherl-Apparat extrahiert. Dann wurde sie harnstofffrei und, mit wenig Tierkohle aufgeköcht, auch farblos erhalten.

Um vergleichbare Resultate zu erhalten, habe ich sämtliche Versuche (mit Ausnahme jenes mit Äthylbenzol) mindestens einmal an demselben Hund, außerdem noch eine Anzahl paralleler an anderen Hunden ausgeführt, ohne auf Abweichungen zu stoßen.

Auf diesem Wege fand ich bei Nachprüfung der älteren Angaben:

I. im normalen Harn eine verschwindend geringe Menge von Hippursäure.

Bei Fütterung von:

II. 2 g Phenylpropionsäure (Kahlbaum): Hippursäure und keine Phenacetursäure.

III. 2 g Mandelsäure (inaktive, Kahlbaum): unveränderte Mandelsäure.

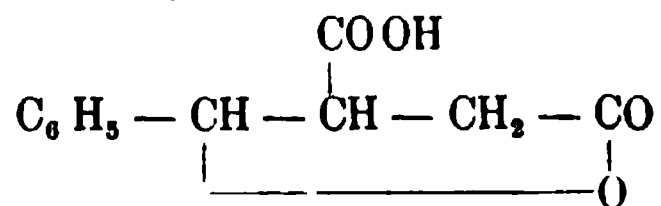
IV. Phenyllessigsäure (Kahlbaum): Phenacetursäure, keine Hippursäurevermehrung.

V. Äthylbenzol (Merck): Hippursäure, keine Phenacetursäure.

Den letzten Versuch wiederholte ich, um ganz sicher zu sein, daß tatsächlich ein konstanter Unterschied zwischen der Oxydation des Kohlenwasserstoffes (Äthylbenzol) und der ihm entsprechenden Säure (Phenyllessigsäure) besteht, andernfalls hätte man mit der Möglichkeit rechnen müssen, daß Phenylbuttersäure etwa zu ähnlichen Ergebnissen führte, wie Phenylbutan. Dies ist also unnötig, und ich konnte nun, gestützt auf obige experimentelle Grundlagen und im Besitze einer zweckmäßigen Untersuchungsmethode zur Prüfung der Phenylbuttersäure übergehen.

Leider gestaltete sich die Darstellung dieses Materiales nicht ganz einfach. Nach Angabe von Fittig und Jayne*) soll sich die Säure auf folgendem Wege gewinnen lassen:

Kondensiert man bei 125° mittels Essigsäureanhydrid nach der Perkinschen Reaktion bernsteinsaures Natrium und Benzaldehyd, so erhält man Phenylparakonsäure:

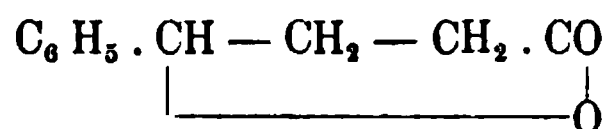


neben wenig Phenylisocrotonsäure:



*) Annalen der Chemie 216, 100 bis 108.

Durch Destillation der völlig trockenen Parakonsäure, am besten in geringem Vakuum, erhält man Phenylisocrotonsäure in befriedigender Ausbeute. Diese soll nun nach Jayne durch Reduktion mit Natriumamalgam in die angeblich bei 47,5° schmelzende Phenylbuttersäure übergehen. Trotz peinlichster Einhaltung der Vorschrift habe ich in vielen Versuchen nur einmal eine Säure erhalten, die nahe bei 47° schmolz, sonst nie wieder. Immer ergaben sich niedrigere Schmelzpunkte, man mochte noch so oft umkristallisieren. Auch in hilfsbereiten, erfahreneren Händen gelang die Darstellung nicht. Ich suchte nach einem anderen Verfahren und reduzierte deshalb nach Angabe von Fittig und Shields*) Phenylbutyrolacton,

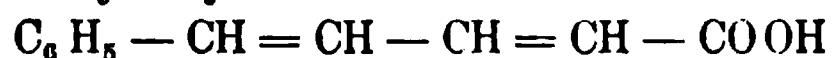


das sich durch Kochen von Phenylparakonsäure mit starker Schwefelsäure gewinnen**) läßt, mit konzentriertem Jodwasserstoff. So gelingt die Darstellung reiner, bei 51,5° schmelzender Phenylbuttersäure, und die Differenz im Schmelzpunkt weist darauf hin, daß Jayne noch unreine Phenylbuttersäure in Händen hatte.

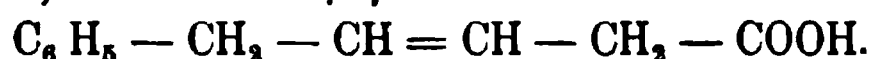
Die Säure wurde in einer Menge von je 2 g zweimal verfüttert. Beide Male erhielt ich aus dem Harn eine Säure von der typischen Kristallform der Phenacetursäure, die wie diese bei 142° schmolz und nach der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure an den Äther Phenylessigsäure vom Sp. 76° abgab. Hippursäure fand sich nicht.

So schien in der Tat hier eine Oxydation in der β -Stellung stattgefunden zu haben, ein Befund, für den es weitere Belege zu schaffen galt. Das Nächstliegende war, in der Reihe fortzufahren, und Phenylcapronsäure zu versuchen — sie mußte danach über Phenylbuttersäure zu Phenacetursäure werden. Leider ist indessen die Säure noch nicht dargestellt. Die zwischen beiden liegende Phenylvaleriansäure ließ sich aber gewinnen; sie mußte nach dem gleichen Prinzip über die Phenylpropionsäure in Hippursäure übergehen, wenn auch hier β -Oxydation eintrat. Ich habe sie mir nach den Angaben von Fittig und Hoffmann***) dargestellt.

Man kondensiert bei 180° Zimmtaldehyd und essigsaures Natrium mittelst Essigsäureanhydrid und reduziert die so in schlechter Ausbeute gewinnbare Cinnamenylakrylsäure



mit Natriumamalgam. Dabei lagert sich die zurückbleibende einfache Doppelbindung um, es entsteht β - γ -Pentensäure:



Kocht man diese lange mit starker Natronlauge, so tritt eine weitere Umlagerung eines Teiles der Säure in die α - β -Säure ein, die sich nun im

*) Annalen der Chemie 288, 204.

**) Erdmann, phil. Dissertation. Straßburg.

***) Annalen f. Chemie 283, 314.

Gegensatz zur β - γ -Säure mittels Natriumamalgam in die gesättigte Phenylvaleriansäure überführen läßt.

Von der gewonnenen Säure wurde 1,5 g verfüttert und aus dem Harn in der Tat ausschließlich Hippursäure in einer Menge von fast 0,5 g gewonnen.

In der gleichen Reihe ließ sich mit entsprechenden weiteren Versuchen nicht fortfahren. Ich wandte mich deshalb zunächst der Frage zu, ob der Organismus substituierte Substanzen der gleichen Reihe anders angriffe, als die gesättigten normalen Säuren. Ich dachte an die Möglichkeit einer völligen Verbrennung nach Analogie des Phenylalanins. Was geschieht z. B., wenn die Amidogruppe in β -Stellung steht oder wenn für sie, sei es in α - sei es in β -Stellung ein anderer Substituent eingetreten ist? Es gab keine Anhaltspunkte für die Beantwortung dieser Frage, als eben die Vermutung, daß auch hier die Oxydation an dem β -Kohlenstoff angreifen würde. Diese mußte z. B. bei Phenyl- β -Milchsäure zu Hippursäure führen; trat dagegen α -Oxydation ein, so mußte die resistente Mandelsäure entstehen, die ja ohne Schwierigkeit nachzuweisen ist.

Die Phenyl- β -Milchsäure ließ sich nach Fittig und Slocum*) leicht darstellen durch Addition von Bromwasserstoff an Zimtsäure und Ersatz des in β eingetretenen Br durch OH in siedendem Wasser. Zum Umkristallisieren bediente ich mich des Chloroforms, aus dem sie sich bei Ligroinzusatz in feinen, schneeweißen Kristallen ausscheidet.

In zwei Versuchen wurden einmal 2 g, einmal drei Tage hintereinander je 2,5 g verfüttert; beide Versuche lieferten Hippursäure**), keine Mandelsäure.

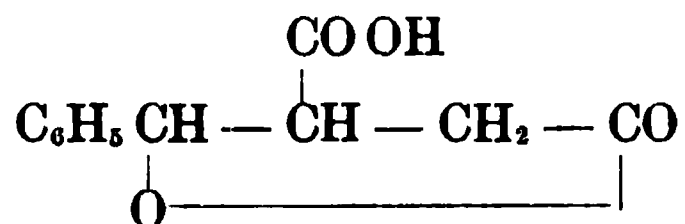
Dem entsprechend mußte ich bei Verfütterung einer Phenylbuttersäure, die an dem gleichen kernbenachbarten C-Atom, hier also in γ -Stellung zum Karboxyl ebenfalls eine Hydroxylgruppe aufwies, Mandelsäure erwarten, falls sich in dem Falle nicht doch das anoxydierte C-Atom als punctum minoris resistentiae erwies und an seiner Stelle eine Aufspaltung der Kette herbeiführte. Ich hatte die Phenyl- γ -Oxybuttersäure in Form des Laktone bereits bei der Darstellung der Phenylbuttersäure in Händen gehabt, und verfütterte sie als Lakton, da ja das Salz bei der Unbeständigkeit der γ -Oxy-Säuren durch die Magensäure doch vermutlich bald in das Lakton übergeführt worden wäre. Indes führte mich dieser Versuch zu keinem Resultat, da sich das

*) Annalen der Chemie 227, 59.

**) Die relativ geringe Menge der gefundenen Hippursäure veranlaßt mich zu weiteren Untersuchungen über etwaigen anderweitigen Verbleib der Oxyssäure.

Lakton in beträchtlicher Menge im Harn unverändert wiederfand, — und zwar wegen seiner Flüchtigkeit mit Wasserdämpfen im Destillat. In dem übrigen Ätherrückstand ließ sich weder Hippur- noch Mandelsäure nachweisen. Wahrscheinlich war der Laktonring überhaupt nicht bei der schwach alkalischen Reaktion im Darm gelöst worden. Die Frage, wie weit diese Resistenz der Laktone eine allgemeinere Gültigkeit besitzt, verdiente eine nähere Prüfung.

Da ich von der Darstellung des Laktons her noch Phenylparakonsäure, eine Laktonsäure



besaß, die leicht in Soda löslich ist, so prüfte ich die entstandene Frage sofort an dieser Substanz:

2 g Phenylparakonsäure wurden in einer Gelatine kapsel gegeben. Die Säure fand sich in reichlicher Menge unverändert im Harnätherextrakt wieder, daneben kein Phenylbutyrolakton und keine weitere Säure. Es war also weder der Laktonring noch das außerhalb angeschlossene Karboxyl angegriffen worden. —

Ich brachte nun dem Tiere eine Säure mit dreigliedriger Seitenkette bei, die in der α -Stellung, entsprechend der Mandelsäure, bereits anoxydiert war, um zu sehen, ob in diesem Falle etwa doch eine Aufspaltung der Kette in α Stellung erfolgte. Zu dem Zweck stellte ich mir aus Phenylbrenztraubensäure durch Reduktion mit Natriumamalgam Phenyl- α -Milchsäure her, die sich ebenso, wie die β -Verbindung, aus Chloroform und Ligroin leicht in schneeweißen Kristallen vom Schmp. 98° gewinnen ließ. Ich erwartete im Ätherextrakt bei β -Oxydation Hippursäure, andernfalls Phenacetursäure. Nach Fütterung von 2 g reiner Säure erhielt ich weder das eine, noch das andere. Der Harn zeigte das Verhalten wie beim Phenylalanin, nur winzige Mengen einer in feinen Drusen kristallisierenden Substanz von vielleicht 2 bis 3 mg schieden sich aus, zu wenig zur weiteren Verarbeitung. Ich wiederholte den Versuch einige Male mit 3 und 5 g mit dem gleichen Resultat, nur daß sich jetzt kleine Mengen unveränderter Phenyl- α -Milchsäure wiederfanden, — etwa 0,05 g von verfütterten 5 g. Von der erwähnten in kleinen Drusen kristallisierenden Substanz fand sich einmal nichts und einmal nur so viel wie im ersten Versuch.

Die Oxyverbindung verhielt sich also wie die entsprechend

substituierte Aminoverbindung, in beiden Fällen war kein aromatischer Rest nachzuweisen.*)

Der nächste Versuch galt der Frage, ob etwa durch Verfütterung einer höheren Oxydationsstufe eine Aufspaltung der Seitenkette zu erzielen wäre, z. B. wenn an der Stelle der Gruppe CHOH das Ketonradikal CO steht, also durch Eingabe der Phenyl- α -Ketopropionsäure, derselben Phenylbrenztraubensäure, die ich zur Synthese des Phenylalanins und der α -Milchsäure dargestellt hatte.

Ich verabreichte einmal 2 und einmal 3 g. Beide Male zeigte das Harnätherextrakt genau das Verhalten, wie in der Norm, auch die kleinen Drusen, die ich nach α -Milchsäure-Verfütterung beobachtet hatte, erschienen nicht. Ich verfütterte ein drittes Mal in 2 Tagen je 2,5 g und verarbeitete den Harn von 3 Tagen

*) Da ich inaktive Phenylmilchsäure gereicht hatte, so schien es wünschenswert, sich von der Verbrennbarkeit auch des inaktiven Phenylalanins beim Hunde zu überzeugen. Ein entsprechender Versuch Schottens (Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 63) war mit der vergleichsweise zu geringen Menge von 0,7 g ausgeführt worden. Ich stellte mir deshalb i-Phenylalanin dar. Mir erschien dazu die Reduktion des Oxims der Phenylbrenztraubensäure ein einfacherer Weg, als die Synthese, wie sie E. Erlenmeyer jr. ausgearbeitet hat: durch Kondensation von Hippursäure und Benzaldehyd. Nach Besprechung mit Herrn Erlenmeyer war dieser so liebenswürdig, einige Versuche anzustellen, um zu sehen, ob diese Methode, die er qualitativ bereits zur Identifizierung der Phenylbrenztraubensäure angewandt hat, sich auch quantitativ bewähre. In der Tat verlief die Oximbildung quantitativ, die Reduktion mittelst Zinn und Salzsäure dagegen langsam und minder vollständig. Ich zog es deshalb vor, mit Natriumamalgam zu reduzieren, was sich einfacher gestaltet, zumal wenn man sich mit etwas geringeren Ausbeuten begnügt. Ich kann die Methode, die sich folgendermaßen gestaltet, empfehlen: Benzylcyanid wird mit Oxalester in wasserfreiem Alkohol mittels Natrium nach Erlenmeyer jr. kondensiert, die reichlich entstehende Menge von Phenylcyanbrenztraubensäureester $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}(\text{CN})\text{CO}\cdot\text{COO}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$ mit verdünnter Schwefelsäure in Phenylbrenztraubensäure, und diese mit Hydroxylamin in alkalischer Lösung in das Oxim übergeführt. Selbst wenn die Säure nicht völlig farblos war, was schwer zu erreichen, läßt sich das Oxim in reiner Form durch Fällen der ätherischen Lösung mit Ligroin gewinnen. Reduziert man nun mit Natriumamalgam in konzentrierter wässriger Lösung in der Wärme unter Abstumpfen des Alkalis, so kristallisiert eine erhebliche Menge Phenylalanin bereits beim Abkühlen der schwach alkalischen Lösung aus; es wird aus Wasser umkristallisiert. Mit diesem synthetischen Material wiederholte ich den Versuch Schottens, indem ich 3 g in Gelatine kapsel eingab. Das Harnextrakt zeigte genau das Verhalten des normalen Harnes, es schied sich eine kaum wägbare Spur von Kristallen von Hippursäureform aus. Es besteht danach also zwischen der aktiven und der racemischen Form des Phenylalanins kein merklicher Unterschied in ihrem Verhalten bei der Oxydation im Tierkörper.

vereinigt; auch diese 5 g hinterließen nur eine winzige, der Norm entsprechende Menge Hippursäure.

Während sonach die α -Ketonsäure genau so wie die α -oxy- und die α -Aminosäure im Hundeorganismus anscheinend ganz umgesetzt wurde, gaben andere Ketonsäuren ein anderes Resultat.

Die Eingabe von 4 g von Schuchardt bezogener Benzoylessigsäure, also der entsprechenden β -Ketonsäure, lieferte ausschließlich Hippursäure im Ätherextrakt. Diese Säure verhielt sich also ganz wie die Phenylpropionsäure und die β -substituierte Oxysäure.

Ein ganz eigenartiges Verhalten zeigte das nächste Homologon dieser Reihe, die Benzoylpropionsäure: $\text{C}_6\text{H}_5\text{COCH}_2\text{COOH} \cdot \text{CH}_2$. War es

mir wegen der Bildung des Laktonringes nicht gelungen, mit der Phenyl- γ -Oxy-Buttersäure ein Resultat zu erzielen, so dachte ich mit der ihr entsprechenden Ketonsäure zum Ziele zu kommen.

Von Schuchardt bezogene, umkristallisierte Benzoylpropionsäure, vom Schmelzpunkt 116° , wurde an 2 Tagen zu je 3 g verfüttert. Aus dem Harnätherextrakt ließ sich in reichlicher Menge Phenacetursäure gewinnen; außer ihr eine geringe Menge eines mäßig wasserlöslichen Öles, das noch nicht identifiziert werden konnte. Ich wiederholte den Versuch mit dem gleichen Ergebnis. Im Destillat ließ sich das charakteristisch riechende Lakton nicht nachweisen.

Phenacetursäure fand sich ferner als Abbauprodukt einer weiteren, ungesättigten Säure dieser Reihe, der Phenylisocrotonsäure: $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2 \cdot \text{COOH}$. Hippursäure fand sich weder hier noch bei der Ketonsäure.

Bei den resultierenden Substanzen steht also die vom Organismus erzeugte Karboxylgruppe in β -Stellung zu dem ursprünglichen Karboxyl. Während indessen bei der ungesättigten Säure eine Hydrierung derart angenommen werden könnte, daß die β -Oxy-Säure intermediär entsteht, die nach den Erfahrungen an der gesättigten Säure wohl leicht in Phenylelessigsäure übergehen würde, muß die Ketonsäure eine Reduktion an dem kernbenachbarten C-Atom von $-\text{CO}-$ zu $-\text{CH}_2-$ erleiden. Diese Reduktion einer Keton-säure im Tierkörper ist wohl der erste beobachtete Fall dieser Art, findet aber eine Analogie in der Reduktion von Aldehyden und Ketonen, wie sie bei der Bildung der Glykuronsäureverbindungen mehrfach beobachtet ist.*)

Die Wasseranlagerung an die ungesättigte Säure derart, daß das Hydroxyl in β einträte, läßt sich in vitro durch langes Kochen

*) Vgl. Neubauer, Arch. f. exp. Path. u. Pharm. 46, 143 u. 151.

mit starker Natronlauge erreichen, wenn auch viel schwieriger, als die umgekehrte Anlagerung der Wasserbestandteile, wo das Hydroxyl in γ - und H in β -Stellung eintritt. Einmaliges Aufkochen der Säure mit starker Schwefelsäure führt nach Erdmann sofort quantitativ zur Laktonbildung.

Der Angriff auf das γ -Kohlenstoffatom scheint danach in diesen Fällen dem Organismus unmöglich zu sein, so zugänglich es ihm a priori einmal durch die Doppelbindung, das andere Mal durch die hohe, vorgängige Oxydation zur Ketongruppe erscheint. Daß eine Oxydation in der β -Stellung selbst unter so erschwerenden Bedingungen eintritt, spricht offenbar für eine weitgehende Gültigkeit dieses Oxydationsprinzipes.

Nachstehend stelle ich die Ergebnisse der bisher vorliegenden einschlägigen Versuche zusammen, soweit sie nicht im Kern substituierte aromatische Säuren mit einfacher Seitenkette betreffen:

Eingeführt	Ausgeschieden	Beobachtete Veränderung*)	
$C_6H_5 \cdot COOH$	$C_6H_5 \cdot COOH$	Unverändert	
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot COOH$	$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot COOH$	do.	
$C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOH$	$C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOH$	do.	
$C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot COOH$		do. (desamidiert)	
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$	$C_6H_5 \cdot COOH$	Oxydiert am β -Kohlenstoffatom	
$C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH = CH \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot COOH$	0	Scheinbar total oxydiert	
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH = C(NH_2) \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$	$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot COOH$	Oxydiert am β -Kohlenstoff	
$C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH = CH - CH_2 \cdot COOH$			
$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$	$C_6H_5 \cdot COOH$	Oxydiert am δ -Kohlenstoff	
$C_6H_5 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO$	Unverändert		0
<div><div><div>O</div><div>COOH</div></div><div></div></div>			
$C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO$			
<div><div><div>O</div><div></div></div><div></div></div>			

*) Dabei ist auf eine etwaige Paarung nicht Rücksicht genommen.

Prüfen wir an der Hand dieser Ergebnisse zunächst, wie weit sich die Ansichten von E. und H. Salkowski über den Abbau der aliphatischen Seitenketten und die Ausführungen von Schotten und Baumann über die Zerstörung des Benzolkerns mit den angeführten Ergebnissen im Einklang befinden, so ergibt sich, daß sie teils fallen gelassen, teils erweitert werden müssen.

Die Phenylbuttersäure, die Phenyl- α -Milchsäure, die Phenylbrenztraubensäure und noch mindestens fünf andere der untersuchten Säuren enthalten mehr als 2 C-Atome in der Seitenkette, keine von ihnen liefert Benzoëssäure. Danach trifft E. u. H. Salkowskis Regel bei weitem nicht überall zu. Demgegenüber scheinen mir, wenigstens für die gesättigten, normalen, endständig phenylsubstituierten Fettsäuren, soweit der gegenwärtige Stand der synthetischen Chemie überhaupt eine Prüfung zuläßt, alle gefundenen Tatsachen die Berechtigung einer Annahme des Oxydationsangriffes in β -Stellung zu erlauben, ja sie als die einzig mögliche Erklärungsform für die Versuchsergebnisse hinzustellen.

Es mag hier darauf hingewiesen werden, daß die beim Diabetiker beobachtete Vermehrung der ausgeschiedenen β -Oxybuttersäure und Acetessigsäure nach Zufuhr von niederen Fettsäuren, namentlich der Buttersäure, möglicherweise einen analogen Vorgang darstellt.

Allerdings scheint in der Tatsache, daß Phenylalanin und die anderen in α -Stellung substituierten Phenylpropionsäuren, sowie die Phenyl- α -amidozimtsäure im Tierkörper restlos verschwinden, richtiger gesagt, nicht zur Ausscheidung saurer, ätherlöslicher Produkte im Harn Anlaß geben, ein Widerspruch gegen die allgemeine Gültigkeit der β -Oxydation gegeben zu sein. Indessen weist schon die viel eingreifendere Veränderung, die diese Stoffe erleiden, auf deren Ausnahmestellung hin. Möglicherweise ist die α -Substitution an sich ein Hindernis für die β -Oxydation, möglicherweise unterliegen die Stoffe synthetischen oder anderen Vorgängen, bevor an ihnen die Oxydation platzgreift. Auf jeden Fall ist es bemerkenswert, daß eine ganze Anzahl dem Phenylalanin nahe verwandter Stoffe, denen sich noch das Tyrosin zugesellt, die gleiche Abweichung von der Regel zeigt.*)

*) Die inzwischen erschienene Untersuchung von Neubauer und Falta „Über das Schicksal einiger aromatischer Säuren bei der Alkaptonurie“ (Zeitschrift f. physiol. Chemie 42, 81) bringt einen weiteren Anhaltspunkt dafür bei, daß die in α -Stellung oxydierten Phenylpropionsäuren im Tierkörper den gleichen Abbau erfahren wie Phenylalanin und Tyrosin. Sie steigern wie diese die Ausscheidung der Homogentisinsäure, während andere verwandte Säuren dies nicht tun.

Daß bei ihnen der Abbau normalerweise über die bei Alkaptonurie gefundenen Säuren, die Homogentisin- oder Uroleucinsäure, geht, scheint mir aus folgendem Grunde nicht wahrscheinlich. Wie ein Versuch von Baumann*) lehrt, besitzt der Hundeorganismus nur ein beschränktes Oxydationsvermögen für Homogentisinsäure; wenn diese als Zwischenprodukt nach Einführung von Phenylalanin aufträte, wäre ihr Erscheinen im Harn, bzw. die charakteristische auffallende Dunkelfärbung des Harns zu erwarten. Dergleichen scheint aber bei den erwähnten Fütterungsversuchen niemals beobachtet worden zu sein. Ich selbst sah nie eine solche Dunkelfärbung bei meinen Versuchen.

Es wäre von hoher Bedeutung für das Verständnis des Abbaues der hohen Fettsäuren und der Aminosäuren, wenn sich auch hier die Regel der β -Oxydation als gültig erwiese. Hier werden weitere Versuche einzusetzen haben. Immerhin wird schon jetzt mit einem derartigen Modus des Abbaues gerechnet werden dürfen.

*) Zeitschrift f. physiol. Chemie 15, 283.

XIV.

Beiträge zur vergleichenden Physiologie des Hungerstoffwechsels.

Von Privatdozent B. Slowtzoff (Petersburg).

Dritte Mitteilung.

Der Hungerstoffwechsel bei Libellen.

Im Anschluß an meine Untersuchung über den Hungerstoffwechsel der Maikäfer teile ich hier einige Tatsachen betreffend den Hungerstoffwechsel der Libellen mit, die insofern nicht ohne Interesse sein dürften, als die normale Lebensdauer der Libellen gewöhnlich sehr kurz ist.

Die während einiger Stunden in der Nähe von Hapsal gesammelten Exemplare von *Libella cancellata* wurden in zwei Gruppen geteilt; die einen gleich mit Alkohol getötet, die anderen hungern gelassen und alle 12 Stunden gewogen.

Das mittlere Gewicht der Kontroll- und Karenztiere (vor dem Hungern), stimmte wie aus der Tabelle I ersichtlich ist, sehr gut untereinander. Wir können also annehmen, daß die Tiere beider Gruppen von ganz derselben Größe waren.

Tabelle I.

Gruppe	Zahl der Tiere	Gesamtgewicht in g	Gewicht pro Stück in g
Kontrolltiere			
I	8	2,5	0,3125
II	13	4,0	0,3077
III	11	3,3	0,3000
IV	4	1,2	0,3000
Mittel	35	11,1	0,3051

Gruppe	Zahl der Tiere	Gesamtgewicht in g	Gewicht pro Stück in g
Karentiere (vor dem Hungern)			
I	10	3,4	0,3400
II	24	7,4	0,3083
III	9	2,45	0,2722
IV	8	2,40	0,3000
Mittel	51	15,65	0,3068

Die Gewichtsverluste der Karentiere nach je 12 Stunden sind in den Tabellen II, III, IV und V zusammengestellt.

Tabelle II.

Datum	Dauer des Hungerns in Stunden	Gewicht der Tiere in g	Gewichtsverlust in g	Gewichtsverlust in Proz.	Mittlerer Gewichtsverlust in Proz. pro 24 Stunden
8. V. 1903	0	3,40	0	0	7,06 Proz.
8. V. "	12	3,20	0,20	5,90	
9. V. "	24	3,00	0,40	11,80	
9. V. "	36	2,95	0,45	13,20	
10. V. "	48	2,85	0,55	16,20	
10. V. "	60	2,80	0,60	17,65	

Tabelle III.

Datum	Dauer des Hungerns in Stunden	Gewicht der Tiere in g	Gewichtsverlust in g	Gewichtsverlust in Proz.	Mittlerer Gewichtsverlust in Proz. pro 24 Stunden
10. V. 1903	0	7,40	0	0	6,92 Proz.
10. V. "	12	7,10	0,30	4,05	
11. V. "	24	6,90	0,50	6,75	
11. V. "	36	6,70	0,70	9,46	
12. V. "	48	6,80	1,10	14,86	
12. V. "	60	6,12	1,28	17,30	

Tabelle IV.

Datum	Dauer des Hungerns in Stunden	Gewicht der Tiere in g	Gewichtsverlust in g	Gewichtsverlust in Proz.	Mittlerer Gewichtsverlust in Proz. pro 24 Stunden
2. V. 1903	0	2,45	0	0	} 10,45 Proz.
2. V. "	12	2,25	0,20	8,16	
3. V. "	24	2,15	0,30	12,24	
3. V. "	36	2,00	0,45	18,37	
4. V. "	48	1,90	0,55	22,45	
4. V. "	60	1,80	0,65	26,12	

Tabelle V.

Datum	Dauer des Hungerns in Stunden	Gewicht der Tiere in g	Gewichtsverlust in g	Gewichtsverlust in Proz.	Mittlerer Gewichtsverlust in Proz. pro 24 Stunden
30. V. 1903	0	2,40	0	0	} 8,31 Proz.
30. V. "	12	2,35	0,05	2,08	
31. V. "	24	2,30	0,10	4,17	
31. V. "	36	2,20	0,20	8,33	
1. VI. "	48	2,10	0,30	12,50	
1. VI. "	60	2,00	0,40	16,66	
2. VI. "	72	1,80	0,60	25,00	
2. VI. "	84	1,70	0,70	29,14	

Die Libellen sterben bei absoluter Karenz in 60 bis 84 Stunden und verlieren im Mittel 22,55 Prozent ihres ursprünglichen Gewichtes. Die Gewichtsverluste pro 24 Stunden betragen 6,92 bis 10,45, durchschnittlich 8,185 Proz., und sind viel größer als die entsprechenden Gewichtsverluste bei Maikäfern und Weinbergschnecken.

Die chemische Untersuchung der getrockneten Karenz- und Kontrolllibellen ergab folgende Werte:

Tabelle VI.

	Kontrolltiere		Kareztiere	
	100 g Trockensubstanz enthalten g	100 g frische Substanz enthalten g	100 g Trockensubstanz enthalten g	100 g frische Substanz enthalten g
Wasser	0	71,52	0	63,89
Trockensubstanz	100,00	28,48	100,00	36,11
Gesamtasche	7,03	2,00	5,04	1,82
Wasserlösliche Asche	3,73	1,06	2,60	0,94
Wasserunlösliche Asche	3,30	0,94	2,44	0,88
Organ. Substanz	92,97	26,48	94,96	34,29
Ätherextrakt	11,73	3,34	5,88	2,12
Alkoholextrakt	2,25	0,64	5,82	2,10
Wasserextrakt	12,45	3,54	23,20	8,38
Kohlehydrate	0,20	0,06	0,0	0
Eiweißkörper	53,41	13,22	51,68	16,84
Chitin	12,93	3,68	13,42	4,85

Um eine zutreffende Vorstellung über den wirklichen Verbrauch an den verschiedenen Substanzen zu gewinnen, müssen die Werte von Tabelle VI auf 100 Stück Kontroll- und Kareztiere berechnet werden.

Tabelle VII.

	100 Stück Kontrolltiere enthalten g	100 Stück Kareztiere enthalten g	Absolute Gewichtsveränderung in g	Gewichtsveränderung in Proz.
Gesamtgewicht	30,51	24,35	— 6,16	— 20,19
Trockensubstanz	8,69	8,79	+ 0,10	+ 1,15
Wasser	21,82	15,56	— 6,26	— 28,68
Gesamtasche	0,61	0,44	— 0,17	— 27,77
Wasserlösliche Asche	0,32	0,23	— 0,09	— 28,78

	100 Stück Kontrolltiere enthalten g	100 Stück Karentztiere enthalten g	Absolute Gewichtsver- änderung in g	Gewichts- veränderung in Proz.
Wasserunlösliche Asche	0,29	0,21	— 0,07	— 24,14
Organ. Substanz	8,08	8,40	+ 0,32	+ 2,96
Ätherextrakt	1,02	0,52	— 0,50	— 49,02
Alkoholextrakt	0,20	0,51	+ 0,31	+ 155,0
Wasserextrakt	1,08	2,04	+ 0,96	+ 88,89
Kohlehydrate	0,02	0,00	— 0,02	— 100,00
Eiweißkörper	4,64	4,14	— 0,20	— 4,41
Chitin	1,12	1,18	+ 0,06	+ 5,36

Aus Tabelle VII ist deutlich zu ersehen, daß bei der Karenz der Libellen die Menge der Extraktivstoffe bedeutend steigt, besonders wenn man deren Menge mit dem Verbrauch der Eiweißkörper vergleicht. Es scheint, daß die Ausscheidung der Extraktivstoffe bei diesen Tieren so bedeutend vermindert ist, daß im ganzen die Menge der Trockensubstanz und speziell der organischen Substanz am Ende der Karenz fast um 4 Proz. ansteigt. Die vorhandene kleine Menge der Kohlehydrate wird ganz verbraucht, der Fettvorrat aber stark angegriffen. Der Verlust an Salzen beträgt 28 Proz. der ursprünglichen Menge, und zwar wird von den wasserlöslichen Salzen anscheinend mehr ausgeschieden, als von den unlöslichen.

Die Wasserabnahme beträgt 28,68 Proz. der ursprünglichen Menge. Das bedeutet pro Kilo und 24 Stunden berechnet einen sehr großen Verlust, 117,24 g. Er ist hier viel größer als bei Maikäfern, die während 21 Tagen 228,69 g auf 895 g verloren, wo also der Wasserverlust pro Kilo und 24 Stunden bloß 12,14 g betrug. Diese enormen Wasserverluste bedeuten förmlich ein Eintrocknen der Tiere und dürften Ursache eines so früh eintretenden Todes sein, daß die Insekten nicht mehr imstande sind, ihre Energievorräte auszunutzen.

Man kann den in den Insekten enthaltenen Energievorrat annähernd in Kalorien ausdrücken, wenn man 1 g Fett mit 9,46 Kal., 1 g Kohlehydrate mit 4,18 Kal., 1 g Eiweißkörper mit 4,32 Kal. und 1 g Extraktivstoffe mit 3,154 Kal. in Rechnung stellt. Die Gesamtenergie von 100 Stück Kontrolltieren, enthaltend 1,02 g

Fette, 1,28 g Extraktivstoffe, 1,14 g Kohlehydrate und 4,64 g Eiweißkörper beträgt darnach 38,4963 Kal. Während des Hungerns werden 0,50 g Fett und 0,20 g Eiweißkörper verbrannt und 1,27 g Extraktivstoffe gebildet. Der Gesamtverlust an Energie beträgt also 1,538 Kal. oder rund 4 Proz. der Gesamtenergie. Für das Kilo Lebendgewicht ist der Energieverbrauch pro 24 Stunden 18,33 Kal. und pro Stunde 0,7222 Kal.

Um einen besseren Einblick in die Verbreitung des Stickstoffs in den Kontroll- und Karenztieren zu gewinnen, habe ich die erhaltenen Werte in den Tabellen VIII und IX zusammengestellt. Die Versuchszahlen über das entsprechende Verhalten des Phosphors sind leider verloren gegangen.

Tabelle VIII.

	Normaltiere			Karenztiere		
	Prozent- gehalt der trockenen Substanz	Prozent- gehalt der frischen Substanz	In Proz.:	Prozent- gehalt der trockenen Substanz	Prozent- gehalt der frischen Substanz	In Proz.:
Gesamt-N	10,87	3,090	100,00	10,46	3,778	100,00
N des Äther- alkohol- extraktes	0,64	0,182	5,87	0,48	0,178	4,59
N des Wasser- extraktes	1,40	0,398	12,88	1,90	0,686	18,16
N der Eiweiß- körper	7,88	2,243	72,80	7,12	2,580	68,26
Chitin-N	0,94	0,267	8,45	0,94	0,339	8,99

Tabelle IX.

	Gesamt-N	N des Äther- alkohol- extraktes	N des Wasser- extraktes	N der Eiweiß- körper	N des Chitins
In 1000 Stück Normal- tieren	0,944	0,056	0,122	0,684	0,082
In 1000 Stück Karenz- tieren	0,919	0,042	0,167	0,628	0,082
Absolute Veränderung	— 0,025	— 0,014	+ 0,045	— 0,056	— 0,0
In Proz. ausgedrückt	— 2,65 %	— 25 %	+ 36,5 %	— 8,2 %	0

Der Stickstoff des Chitins bleibt während der Karenz unverändert. Der Eiweißstickstoff wird nur sehr wenig angegriffen.

Bei absoluter Karenz verlieren also die Libellen 20,19 Proz. des ursprünglichen Gewichtes, aber nur 4 Proz. ihres Energievorrats.

Die Verluste betreffen vorzugsweise Kohlehydrate, Fette, Wasser und Salze. Die Fette werden bis zur Hälfte verbraucht.

Die auffälligste Erscheinung ist der außerordentliche Wasserverlust, der bis 117,24 g Wasser pro Kilo Lebendgewicht und 24 Stunden beträgt.

XV.

Beiträge zur vergleichenden Physiologie des Hungerstoffwechsels.

Von Privatdozent Dr. B. Slowtzoff.

Vierte Mitteilung.

Der Hungerstoffwechsel von Hummeln (*Bombus terrestris*).

Bei der Untersuchung des Hungerstoffwechsels der Libellen habe ich die interessante Tatsache gefunden, daß der Tod bei diesen Tieren lange vor Erschöpfung des Energievorrats an Fetten, Kohlehydraten, Eiweißkörpern anscheinend durch Wasserverlust eintritt. Die beobachtete starke Wasserverdunstung dürfte einen Schutz gegen etwaige während der Arbeit beim Fliegen entstehende Hyperthermie darstellen, und sollte darnach bei Tieren, die schnellere Bewegungen machen als die Libellen, noch größer sein.

In den Hummeln (*Bombus terrestris*) fand ich ein dankbares Material für die Untersuchung dieser Frage. Diese Tiere summen den ganzen Tag und sterben bei absoluter Karenz binnen 24 bis 48 Stunden.

Ein Teil der frisch gefangenen Tiere wurde mit Spiritusdämpfen getötet und getrocknet, der andere hungern gelassen. Während des Hungerns wurden die Tiere in einem großen Glasgefäß gehalten, um die Bewegungen nicht zu stören. Die vom Hungern gestorbenen Exemplare wurden in Alkohol aufbewahrt und vor der Analyse nebst Extrakt bei 110° getrocknet.

Der Versuch wurde an 197 Tieren angestellt. Davon dienten 95 Stück (Gesamtgewicht 51,3 g) als Kontrolltiere, 102 Stück (Gesamtgewicht 55,08 g) wurden hungern gelassen.

Was die Lebensdauer der hungernden Hummeln betrifft, so kann ich hier folgende Beispiele anführen.

30 Stück (Gesamtgewicht 13,8 g) Hummeln waren am 4. VI. 1903 gefangen. Sie starben binnen 28 Stunden. Gesamtgewicht

beim Tode 12,4 g. Gewichtsverlust 10,14 Proz., pro 24 Stunden 8,69 Proz.

17 Hummeln, am 5. VI. 1903 gefangen, starben innerhalb 48 Stunden. Gesamtgewicht vor dem Hungern 10,8 g, nachher 7,9 g, Gewichtsverlust 26,85 Proz., pro 24 Stunden 13,42 Proz.

30 Stück Tiere, am 6. VI. 1903 gefangen, starben binnen 30 Stunden. Gesamtgewicht vor dem Hungern 15,3 g, nachher 12,5 g, Gewichtsverlust 18,23 Proz., pro 24 Stunden 14,59 Proz.

Der mittlere gesamte Gewichtsverlust betrug 23,95 Proz., der mittlere 24stündige 12,23 Proz., war also fast zweimal so groß als bei hungernden Libellen (6,40 Proz.).

Die chemische Untersuchung der Trockensubstanz ergab folgende Werte.

Tabelle I.

	Kontrolltiere		Karenztiere	
	100 g Trocken- substanz	100 g frischer Substanz	100 g Trocken- substanz	100 g frischer Substanz
	enthalten g			
Wasser	0	68,96	0	57,04
Trockensubstanz	100,00	31,04	100,00	41,94
Aschegehalt	7,02	2,18	5,64	2,36
Asche (wasser- löslich)	1,99	0,62	2,17	0,91
Asche (wasser- unlöslich)	5,03	1,56	3,47	1,45
Organ. Substanz	92,98	28,86	94,36	40,58
Ätherextrakt	13,59	4,22	10,55	4,42
Alkoholextrakt	4,53	1,40	8,35	3,50
Wasserextrakt	3,65	1,13	10,20	4,27
Kohlehydrat	Spuren	Spur	0	0
Eiweißkörper	58,32	18,11	52,06	22,86
Chitin	12,89	4,00	13,20	5,53

Schon aus dieser Tabelle ist sehr deutlich zu ersehen, daß auch hier der Wasserverlust das Hauptmoment der Karenz darstellt. Die Trockensubstanz der frischen Karenztiere erreicht den sehr hohen Wert von 41,94 Proz.

Eine Vorstellung von dem Verluste an den einzelnen Bestandteilen erhalten wir, wenn wir alle Werte auf 100 Stück Kontroll- und Karenztiere berechnen.

Tabelle II.

	100 Stück Kontrolltiere enthalten g	100 Stück Karenztiere enthalten g	Absolute Gewichts- änderung	Gewichts- änderung in Proz. des ursprüngl. Gewichts
Gesamtgewicht	54,02	41,08	— 12,94	— 23,95
Trockensubstanz	16,76	17,23	+ 0,47	+ 28,04
Wasser	37,26	23,75	— 12,51	— 33,16
Gesamtasche	1,18	0,99	— 0,19	— 16,10
Asche (wasser- löslich)	0,34	0,38	+ 0,04	+ 11,76
Asche (wasser- unlöslich)	0,84	0,61	— 0,23	— 27,38
Organ. Substanz	15,58	16,24	+ 0,66	+ 4,24
Ätherextrakt	2,28	1,81	— 0,47	— 20,61
Alkoholextrakt	0,76	1,44	+ 0,68	+ 89,47
Wasserextrakt	0,61	1,76	+ 1,15	+ 188,51
Kohlehydrat	Spuren	0	Spuren	100,00
Eiweißkörper	9,68	8,96	— 0,71	— 7,51
Chitin	2,16	2,27	+ 0,11	+ 5,09

Der Wasserverlust beträgt 35,16 Proz., oder wenn man ihn pro 24 Stunden und Kilo berechnet, 143,6 g, er ist also noch größer als bei Libellen (117,2 g). Die Fette werden bloß bis zu 20,61 Proz. und die Eiweißkörper bloß zu 7,51 Proz. verbraucht. Die Extraktivstoffe scheinen wegen Wassermangels schlecht ausgeschieden zu werden, so daß die Menge der organischen Substanz um 4,24 Proz. steigt.

Bei Umrechnung der erhaltenen Zahlen auf Wärmewerte ergibt sich:

Gesamtenergie von 100 Kontrollhummeln = 76,7148 Kal. Verbraucht sind 0,47 g Fett und 0,71 g Eiweiß (= 7,5139 Kal.), dagegen sind 1,83 g Extraktivstoffe und 0,11 g Chitin (= 6,2316 Kal.) gebildet. Die gesamte Energieänderung beträgt sonach — 1,2818 Kal., d. i. 1,67 Proz. der Gesamtenergie. Pro Kilo Lebendgewicht

ergibt sich der Energieverbrauch in 24 Stunden zu 20,8 Kal. und pro Kilo Gewicht und Stunde zu 0,866 Kal.

Um ein näheres Verständnis der bei der Karenz sich abspielenden Erscheinungen zu gewinnen, habe ich noch die Stickstoff- und Phosphorverteilung in verschiedenen Extrakten der Kontroll- und Karenzhummeln bestimmt. Die gewonnenen Zahlen sind aus den folgenden Tabellen ersichtlich.

Tabelle III.

	Gesamt-N	N des Äther- alkohol- extraktes	N des Wasser- extraktes	N der Eiweiß- körper	N des Chitins
In 100 Stück Normal- tieren	2,598	0,091	0,135	2,329	0,143
In 100 Stück Karenz- tieren	2,425	0,072	0,146	2,057	0,150
Absolute Veränderung	— 0,173	— 0,019	+ 0,011	— 0,272	+ 0,07
Veränderung in Proz.	— 6,66	— 20,83	+ 8,15	— 11,68	+ 4,89

Tabelle IV.

	Gesamt- P_2O_5	P_2O_5 des Äther- alkohol- extraktes	P_2O_5 des Wasser- extraktes	P_2O_5 der Nucleine	Phloro- glucid- (Pentosen) nieder- schlag
In 100 Stück Normal- tieren	0,495	0,098	0,156	0,241	0,102
In 100 Stück Karenz- tieren	0,484	0,075	0,165	0,240	0,102
Absolute Veränderung	— 0,011	— 0,023	+ 0,013	— 0,001	0
Veränderung in Proz.	— 2,2	— 23,50	+ 8,3	0	0

Die Ergebnisse dieser Untersuchung lassen sich in folgender Weise zusammenfassen:

1. Die Hummeln sterben bei absoluter Karenz in 24 bis 48 Stunden und verlieren 23,95 Proz. des ursprünglichen Gewichtes und bloß 1,67 Proz. des Gesamtenergievorrates.

2. Die Verluste betreffen vorzugsweise den Gehalt an Wasser.

3. Die Menge der phosphorhaltigen Eiweißkörper und der Pentosenmenge scheint sich während des Hungerns nicht zu verändern.

4. Der Energieverbrauch pro Kilo Lebendgewicht und 24 Stunden beträgt 20,8 Kal.

5. Als Hauptmoment des Hungertodes ist bei Hummeln der Wasserverlust anzunehmen.

Nachstehend gebe ich eine Zusammenstellung der Gewichtsverluste, die bei den untersuchten Insektenarten dem Tode vorangehen.

Tabelle V.

	Bei Maikäfern Proz.	Bei Libellen Proz.	Bei Hummeln Proz.
Gesamtgewicht	— 28,99	— 20,19	— 23,95
Wasser	— 35,82	— 28,68	— 35,16
Trockensubstanz	— 15,11	+ 1,15	— 28,04
Asche	— 28,47	— 27,7	— 16,10
Wasserlösliche Asche	— 45,16	— 28,78	+ 11,76
Wasserunlös. Asche	— 4,43	— 24,14	— 27,38
Organische Substanz	— 14,25	+ 3,96	+ 4,24
Ätherextrakt	— 85,65	— 49,02	— 20,61
Alkoholextrakt	} + 70,40	+ 155,0	+ 89,47
Wasserextrakt		+ 88,89	+ 188,51
Eiweißkörper	— 21,93	— 4,41	— 7,51
Chitin	+ 0,46	+ 5,36	+ 5,09
Nucleine	— 73,86	(etwa 3)	0

Alle drei Arten von Insekten sterben bei einem Gewichtsverlust von fast einem Fünftel des ursprünglichen Gewichtes. Da aber die Dauer des Hungerns verschieden ist, so sind die Tagesverluste um so größer je früher die Tiere sterben. Bei langer Dauer des Hungerns werden die Fette, die Kohlehydrate, sowie ein Teil der Eiweißkörper verbraucht und somit eine große Energiemenge verwertet. Bei schnell eintretendem Tod ist der Wasserverlust die Hauptursache des Todes. Die Austrocknung stört auch die Ausscheidung der Extraktivstoffe, so daß sie sich in größerer Menge in dem Leib der Tiere ansammeln und den Stoffwechsel behindern.

Kürzere Mitteilungen.

1. Weiteres über die Wirkung der Radiumstrahlen auf Chymosin.

Von Sigval Schmidt-Nielsen.

Durch einige im vorigen Jahr ausgeführte Versuche (Diese Beiträge 5, 399) habe ich gezeigt, daß selbst sehr kräftige Radiumpräparate ohne erheblicheren Einfluß auf Chymosinlösungen bleiben.

Später fand ich mich veranlaßt, diese kleinen Versuche durch ein Paar andere zu ergänzen, da man daran denken konnte, daß die chemische Wirkung der Radiumstrahlen sich so verhält wie die biologische, die sich erst nach einer gewissen Zeit bemerkbar macht.

Als ich nun einige Proben längere Zeit nach der Exponierung untersuchte, ergab sich indessen das gleiche Resultat. Es ließ sich während eines Zeitraums von 3 Monaten keine vermehrte Destruktion mit Sicherheit nachweisen.

Zu den Versuchen wurde, um etwaige lästige Bakterienwirkung zu vermeiden, eine mit konzentriertem Glycerin bereitete Chymosinlösung verwendet. Von dieser wurden 10 ccm der Einwirkung von 0,1 g eines Radiumpräparates mit einer Intensität von 1.800.000 unter derselben Versuchsanordnung wie bei meinen früheren Versuchen ausgesetzt. Nach der Exponierung wurden die Proben dunkel gehalten. Die Koagulationszeiten wurden mit 0,1 ccm Enzymlösung gegen 10 ccm frisch gemolkener Ziegenmilch bei 37° bestimmt.

Versuch I: Die Chymosinlösung wurde vom 4. bis 5. Mai 1904 16 Stunden exponiert. Am 1. Juni zeigten die beiden Kontrollproben eine mittlere Koagulationszeit von $9\frac{1}{4}$ Min., während die der exponierten $10\frac{3}{4}$ Min. betrug.

Am 11. Juli waren die Koagulationszeiten $8\frac{3}{4}$ und $9\frac{6}{10}$ Min., am 30. Juli $12\frac{3}{4}$ und $13\frac{3}{4}$ Min.

Versuch II: Vom 5. bis 6. Mai 1904 wurde die Chymosinlösung 22 Stunden exponiert. Die mittleren Koagulationszeiten für Kontrollprobe und Hauptprobe betrugen am 1. Juni beziehentlich $9\frac{1}{4}$ und $10\frac{1}{4}$ Min., am 18. Juni $11\frac{7}{10}$ und $12\frac{8}{10}$ Min., am 11. Juli $8\frac{3}{4}$ und $9\frac{6}{10}$ Min., am 30. Juli $12\frac{3}{4}$ und 16 Min.

Versuch III: Die Exponierung der Chymosinlösung dauerte in der Zeit vom 7. bis 11. Mai 1904 im ganzen 92 Stunden. Für Kontrollprobe und Hauptprobe betrugen die Koagulationszeiten am 1. Juni beziehentlich $9\frac{1}{4}$ und 13 Min.; am 18. Juni $11\frac{7}{10}$ und $14\frac{3}{4}$ Min.; am 11. Juli $8\frac{3}{4}$ und $18\frac{1}{4}$ Min.; am 30. Juli $12\frac{3}{4}$ und 19 Min.

In Versuch IV mit einer vom 11. bis 13. Mai 1904 53 Stunden exponierten Chymosinlösung zeigte am 1. Juni die Kontrollprobe $9\frac{1}{4}$ Min., die exponierten Probe $11\frac{3}{4}$ Min. Koagulationszeit; am 18. Juni waren die Koagulationszeiten $11\frac{7}{10}$ und 16. Min., am 11. Juli $8\frac{3}{4}$ und 11 Min.; am 30. Juli $12\frac{3}{4}$ und $16\frac{1}{4}$ Min.

Wenn man die in diesen Versuchen angeführten Koagulationswerte, die den Mittelwert von 5 bis 12 Einzelbestimmungen repräsentieren, im großen ganzen betrachtet, so sieht man, daß trotz der langdauernden Bestrahlung und nachträglichen Aufbewahrung der Probe durch Monate in keinem Falle eine wirklich erhebliche Destruktion eingetreten ist.

Die Unregelmäßigkeit der Werte rührt zum Teil daher, daß die Milch an den verschiedenen Tagen nicht dieselbe sein konnte, was sich auch aus den Kontrollwerten ergibt. Außerdem ließen sich die Werte wegen der erschwerten Abmessung von Glycerinlösungen nicht mit erwünschter Genauigkeit feststellen.

Aus meinen Versuchsprotokollen möchte ich im Anschluß an meine frühere Mitteilung schließlich hervorheben, daß von den oben besprochenen im ganzen nahezu 100 Bestimmungen an bestrahlten Proben nur eine einzige einen niedrigeren Wert zeigte als die Kontrollbestimmungen, die in der Zahl von mehr als 40 gleichzeitig an nicht exponierten Proben ausgeführt wurden.

XVI.

Über Harnazidität.

Von Prof. Dr. med. H. Dreser, Elberfeld.

Unter Harnazidität versteht man die Summe der sauren Moleküle, welche die Nieren in nicht neutralisiertem Zustande ausgeschieden haben. Diese freie Säuremenge des Harns wird durch Alkalititration bestimmt; aber wie bei allen Lösungen, welche Phosphorsäure enthalten, so hat die Feststellung des Neutralisationspunktes im Harn, zumal wenn Lackmus als Indikator dient, unter dem Übelstand zu leiden, daß der Neutralisationspunkt zu einer Neutralisationszone verbreitert ist. Um dem abzuhelpen, wird jetzt allgemein nach der von Nægeli*) angegebenen Methode der auf das zehnfache Volum verdünnte Harn mit zehntelnormaler Natronlauge titriert, bis das als Indikator zugesetzte Phenolphthalein gerade eine beginnende Rotfärbung zeigt. Hierbei werden solche schwach saure Körper, die etwas stärker sind als Phenolphthalein, das doch gewiß eine schwache Säure ist, als den Säuren mit zahlreichen sauren Wasserstoffionen ebenbürtig mitgezählt.

Nach der Einnahme mancher zur Harndesinfektion benutzter Arzneimittel, wie salicylsaures Natrium oder Kampfersäure, ist es für deren therapeutische Wirksamkeit im Harn von der größten Wichtigkeit, daß sie von der im Harn ausgeschiedenen Menge überschüssiger Säure (der „Harnazidität“) aus dem Zustand ihrer neutralen, wenig wirksamen Alkalisalze zu einem möglichst großen Teil in den desinfektorisch viel wirksameren Zustand freier Säuren versetzt werden. Wie eine Studie Rostoskis**) zeigt, übt der

*) Nægeli, Zur Aziditätsbestimmung des Urins. Zeitschr. f. physiol. Chemie 30, 313.

**) Rostoski, Über die baktericiden Einflüsse der Azidität des Harns auf die Cystitiserreger. Deutsche med. Wochenschr. Nr. 15 u. 16, 1898.

Säuregrad des Harns eine ausschlaggebende Rolle bei der Wirkung innerlich genommener Kampfersäure aus, denn nur der saure, kampfersäurehaltige Urin wirkte antibakteriell, derselbe neutralisierte Harn aber nicht mehr.

Bei dem Studium solcher Arzneiwirkungen kann folglich der eigentliche Sinn einer Bestimmung der Harnazidität nicht der sein, mittelst möglichst empfindlicher chemischer Reaktionen auch das schwächste saure Molekül gewissermaßen hervorzuholen; viel wertvoller ist es, die Intensität der im Harn ausgeschiedenen Säuremenge zu erfahren. Die Abdrängung der desinfizierenden Säuren wie Salicylsäure oder Kampfersäure aus ihren neutralen Salzen im Harn wächst ganz besonders mit der Intensität der im Harn überschüssig ausgeschiedenen Säure.

Zur Messung der Intensität von Säuren benutzt die physikalische Chemie folgende Methoden: die Rohrzuckerinversionsgeschwindigkeit und die Spaltungsgeschwindigkeit des Methylacetats. Für die Anwendung beider Methoden, zumal für quantitativ vergleichende Zwecke, ist jedoch die Intensität der Harnazidität viel zu gering. Die Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit, die sonst sehr viel zur Ermittlung der Stärke der Säuren benutzt wird, ist wegen der höchst komplizierten Mischung von Salzen, die der Harn vorstellt, nicht verwendbar. Ein anderes physikalisch-chemisches Hilfsmittel, das auch schon versucht worden ist, sind die „Gasketten“ aus Wasserstoff, um damit die Konzentration der sauren Wasserstoffionen im Harn zu messen. Der von Schönbein 1864 festgestellte Gehalt des Harns an Wasserstoffsuperoxyd wird jedoch die Messungsergebnisse an der in den Harn tauchenden Wasserstoffgaselektrode leicht wegen partieller Oxydation des Wasserstoffs zu klein erscheinen lassen. Andererseits enthält der Harn aber auch reduzierende Bestandteile, die vielleicht entgegengesetzte Störungen bei der Benutzung von Gasketten hervorrufen.

Schließlich gibt der für die Harnazidität zu ermittelnde Gehalt an Wasserstoffionen auch nur ein Maß der Wahrscheinlichkeit, mit der im Harn anwesende desinfizierende Säuren, wie z. B. Salicylsäure oder Kampfersäure, in den wirksameren Zustand teilweise freier Säuren versetzt werden.

Ich zog es daher vor, das Verdrängungsvermögen der Harnazidität gegenüber ätherlöslichen Säuren mittelst des heterogenen Systems Ätherwasser bzw. Ätherharn zu studieren. Meine ursprüngliche Absicht, Benzol statt Äther zu benutzen, mußte ich beim Harn wegen der nach dem Schütteln nicht mehr zu trennenden Emulsionen aufgeben.

Nach der übereinstimmenden Auffassung der Autoren, welche sich mit der Harnazidität beschäftigt haben*), müßte man als das überhaupt erreichbare Maximum der Harnazidität die Azidität der primären Alkaliphosphate ansehen, denn ihr zufolge wird die Harnazidität stets durch Mischungen von primärem und sekundärem Alkaliphosphat in wechselnden Verhältnissen verursacht; als oberste Aziditätsgrenze wäre dann die durch das primäre Phosphat allein bedingte Azidität anzusehen, indem in diesem speziellen Fall die von den Nieren zur Ausscheidung gebrachte Säuremenge hinreichte, alles sonst anwesende sekundäre Phosphat in primäres Phosphat überzuführen.

Für die Intensität der Azidität dürfte es keineswegs dasselbe sein, ob wir eine Verminderung der Azidität einer Lösung von saurem Alkaliphosphat nur durch einfache Verdünnung mit Wasser oder durch Zusatz von sekundärem Natriumphosphat in der Weise herbeiführen, daß beide Lösungen bei der Titration mit Natronlauge die gleiche Anzahl Kubikzentimeter bis zur Rotfärbung zugesetzten Phenolphthaleins verbrauchen. Die durch Verdünnung einer Lösung von primärem Alkaliphosphat erhaltenen Lösungen würden den durch Zusatz von sekundärem Phosphat in ihrer Azidität auf den gleichen Titerwert herabgesetzten Lösungen vermutlich an Intensität stets überlegen sein.

Ich konstruierte mir daher für die voraussichtlich stärkste Intensität der zu erwartenden Harnaziditäten ein Diagramm, dessen Abszisseneinheiten 0,1 Proz., 0,2 Proz., 0,3 Proz. usw. bis 1,5 Proz. H_2NaPO_4 entsprachen, dessen Ordinaten durch die zugehörigen Ergebnisse der Ätherausschüttelung dargestellt wurden. Genau wie bei den später mit den Harnproben auszuführenden Bestimmungen versetzte ich je 50 ccm der wässrigen Lösungen von wasserfreiem Natriumphosphat in obigen Prozentgehalten mit je 2 g Natriumanisat (Salz mit 5 Mol. Kristallwasser) und je 2 g Natriumsalicylat. Der Vergleich von Anissäure mit der Salicylsäure wurde mit Rücksicht auf deren sehr verschiedene Stärke gewählt, wie sich diese aus dem elektrischen Leitvermögen der freien Säure, bedingt durch die Anzahl der in Wasserstoffion und Säureion zerfallenen Moleküle ergibt. Der knappste Zahlenausdruck, welcher diese relative Stärke der Säuren charakterisiert, ist Ostwalds „Dissoziationskonstante“. Für Salicylsäure beträgt sie 0,102, für die Anissäure aber nur 0,0032. Die Anis-

*) A. Ott, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10. Freund und Toepfer ibid. 19. Lieblein, ibid. 20. de Jager, ibid. 24. Nägeli, ibid. 30. Arnstein, ibid. 34.

säure ist also rund dreißig Mal weniger dissoziiert als die Salicylsäure. Für die Beurteilung der Intensität der in einer Harnprobe enthaltenen Säuremenge müssen wir zuvor feststellen, wieviel Azidität eine gesättigte Salicylsäurelösung in reinem Wasser bzw. in einer Lösung von salicylsaurem Natrium (4 Proz.) einerseits bei der Titration mit Natronlauge und Phenolphthalein, andererseits beim Ausschütteln mit Äther unter den bei der Untersuchung der Harnproben eingehaltenen Bedingungen repräsentiert.

In je 50 ccm Harn werden je 2 g Natriumsalicylat und je 2 g Natriumanisat gelöst, dann je 25 ccm Äther zur Ausschüttelung zugegeben. Nach wiederholtem Schütteln wird der Harn aus dem Scheidetrichter bis zu der emulsionierten Ätherschichte abgelassen. Nach nochmaligem, eventuell öfterem Schütteln trennt sich jetzt der noch im Äther befindliche Harn ganz gut vom Äther und wird ebenfalls abgelassen; man wiederholt diese Operation, bis man den völlig klar gewordenen Äther durch die obere Öffnung des Scheidetrichters in ein verschließbares Wäagegläschen rasch abgießen kann. Letzteres wird sofort gewogen, dann auf eine heiße Platte gestellt und nach Verdampfen des Äthers im Exsikkator über Schwefelsäure getrocknet und die zurückbleibende freie Salicyl- oder Anissäure gewogen und behufs bequemen Vergleiches aller Versuche unter einander auf 15 g Ätherlösung umgerechnet.

Nach mehrstündigem Schütteln von Wasser mit Salicylsäure wurde zunächst von der ungelöst gebliebenen Säure abfiltriert, eine Portion des Filtrats titriert und ein Volum von 50 ccm der Ätherausschüttelung unterworfen. Ebenso wurde eine 4proz. Natriumsalicylatlösung mit Salicylsäure gesättigt, nach dem Schütteln abfiltriert und mit Äther ausgeschüttelt, eine andre analoge Probe wurde titriert (100 ccm = 1,68 ccm n-NaOH). Zwischen der rein wässerigen Salicylsäurelösung und der in 4proz. Natriumsalicylat hergestellten zeigte sich der auffallende Unterschied, daß erstere Kongopapier bläute, die Salicylsäurelösung in 4proz. Natriumsalicylat jedoch nicht. Trotzdem enthielt letztere mehr Salicylsäure und gab beinahe 10 Proz. Salicylsäure mehr beim Schütteln an Äther ab als die rein wässerige Lösung. 15 g Ätherlösung hatten aus rein wässriger Lösung 0,1126 g Salicylsäure aufgenommen, aus 4proz. Natriumsalicylatlösung jedoch 0,1239 g. Der Grund für die Nichtbläuung des Kongopapieres und für den reichlicheren Übergang von Salicylsäure aus der mit Salicylsäure gesättigten 4proz. Natriumsalicylatlösung wird wohl die Zurückdrängung der Dissoziation der Salicylsäure durch die Salicylionen des Natriumsalicylats sein. Die unter diesen Umständen in der Lösung noch vorhandene Zahl der Wasserstoffionen ist kleiner geworden als die zur Hervorrufung der Kongobläuung erforderliche; da ferner nur die nicht in Ionen dissoziierten Moleküle der Salicyl-

säure in Äther überzugehen vermögen und ihre Zahl durch die Gegenwart des Natriumsalicylates in der wässerigen Lösung vermehrt worden ist, so muß naturgemäß auch mehr Salicylsäure in den Äther übertreten. Für Anissäure lauten die entsprechenden Zahlen: Löslichkeit der Anissäure in reinem Wasser 1:2500; aus gesättigter wässriger Lösung nahmen 15 g Ätherlösung 0,0099 g auf; aus 4proz. Natriumanisatlösung 0,016 g Anissäure. Erhält man demnach bei der Ätherausschüttelung von 50 ccm einer sauren mit 2 g Natriumsalicylat versetzten Flüssigkeit 0,1239 g oder mehr Salicylsäure pro 15 g Ätherlösung, so war die Intensität ihrer Azidität so hoch, daß sie die Salicylsäure des zugesetzten Natriumsalicylates bis zu dem Sättigungspunkte dieser Säure aus dem Salze verdrängt hatte. Selbst bei den sauersten der von mir untersuchten Harnproben trat dieser Fall niemals auf; dagegen war der Sättigungspunkt der Anissäure, die aus dem zugesetzten anissauren Natrium verdrängt wurde, fast stets überschritten und meist so sehr, daß sich die Anissäure während des Lösens ihres Natriumsalzes im Harn in Kristallen ausschied, die sich beim darauffolgenden Schütteln mit Äther in diesem sofort lösten. Selbst bei den am wenigsten sauren Harnproben, die ich untersuchte, betrug die in den Äther übergehende Anissäure stets ein Vielfaches der aus mit Anissäure gesättigter 4proz. Natriumanisatlösung erhältlichen Menge.

Daher ist das Resultat der Anissäureausschüttelungen wegen der sehr geringen Stärke der Anissäure mehr dem einer Neutralisation der Harnazidität durch Titration mit Lauge zu vergleichen, während die Salicylsäureausschüttelung, da als Maximum niemals der aus gesättigter Salicylsäurelösung erhältliche Wert erreicht wurde, wirklich eine dynamische Bestimmung der Verdrängungskraft der Harnazidität vorstellt. Allerdings ist, nachdem beim Schütteln mit Äther sich Gleichgewicht hergestellt hat, die Spannung der Harnazidität um einen der in den Äther übergegangenen Salicylsäuremenge äquivalenten Betrag gesunken.

Daß die Intensität der Harnazidität erheblich geringer sein muß, als die einer gesättigten Lösung von Salicylsäure in 4proz. salicylsaurem Natron, lehrt auch das Verhältnis der zur Neutralisation erforderlichen Laugemengen (für 100 ccm Salicylsäurelösung 1,68 ccm n-NaOH und für 100 ccm Harn 6 ccm und mehr n-NaOH). Obwohl die Harnazidität titrimetrisch das mehrfache der gesättigten Salicylsäurelösung an Lauge neutralisierte, war sie keineswegs imstande, die Salicylsäure bis zu ihrem Sättigungspunkte aus deren Natrium Salz zu verdrängen.

Würde man das Natriumsalz einer Säure, die viel stärker als Salicylsäure, aber auch gleichzeitig genügend ätherlöslich ist, benutzen, so würde der Verlust des Harns an Azidität beim Schütteln mit Äther entsprechend geringer ausfallen. In einem solchen Versuch benutzte ich pikrinsaures Natrium. Die Pikrinsäure erweist sich nach Ostwalds Messungen*) als kräftige Säure, welche den starken Mineralsäuren wenig nachsteht. Setzt man zu saurem Harn pikrinsaures Natron und schüttelt mit Äther, so geht keine nachweisbare Menge freier Pikrinsäure in den Äther über, sondern nur wenige Milligramme neutral reagierenden Natriumpikrats. Die Azidität des Harns ist also viel zu schwach, um eine nachweisbare Menge einer so starken Säure wie Pikrinsäure aus ihrem neutralen Natriumsalz abzudrängen.

Das Verdrängungsvermögen verschieden konzentrierter Lösungen saurer Phosphate gegenüber Anis- und Salicylsäure studierte ich zuerst an Lösungen des sauren Natriumphosphates von bekanntem Gehalt, später jedoch zog ich das nicht hygroskopische, scharf getrocknete saure Kaliumphosphat vor. Die Darstellung der Ausschüttelungs- bzw. Verdrängungsergebnisse in Form eines Diagramms hat den Vorzug, daß man damit die lästigen Interpolationsrechnungen für die Harnversuche umgeht und an der auf Millimeterquadratnetzpapier aufgetragenen Anissäure- und Salicylsäurekurve zu jedem Ordinatenpunkt sofort den Prozentgehalt an saurem Phosphat als zugehörige Abszisse ablesen kann. Die folgende Tabelle enthält die zur Konstruktion eines solchen Diagramms erforderlichen Daten für verschieden konzentrierte Lösungen von saurem Kaliumphosphat.

Tabelle:

H ₂ KPO ₄ Proz.	Anissäure g pro 15 g	Salicylsäure Ätherlösung
0,1	0,0381	0,0238
0,25	0,0736	0,0405
0,5	0,1227	0,0647
0,75	0,1578	0,0814
1,0	0,1898	0,097
1,5	0,2454	0,1224
2,0	0,2879	0,1462

Um stets vergleichbare Ausschüttelungsergebnisse zu bekommen, ist es unbedingt erforderlich, in den auszuschüttelnden Flüssig-

*) Ostwald, Elektrochemische Studien. Journal f. prakt. Chemie II, 32, 354 (1885).

keiten dieselben Mengen Natriumanisat und Natriumsalicylat zu lösen. Die in den Äther übergehenden Mengen Anissäure und Salicylsäure sind, wie ein Blick auf die folgende kleine Tabelle lehrt, auch von der zugesetzten Menge dieser Salze in hohem Grade abhängig. Die Salzzusätze waren so abgewogen, daß Lösungen von 1, 2, 3 und 4 Proz. resultierten; die Azidität der wässerigen Lösungen blieb unverändert 1,5 Proz. H_2KPO_4 .

	1 Proz.	2 Proz.	3 Proz.	4 Proz.
Natriumanisat:	0,1141	0,1690	0,211	0,2456
Natriumsalicylat:	0,0565	0,0846	0,1058	0,1220

Als ich nach Anfertigung einer solchen Tabelle nebst Diagramm für saures Natriumphosphat die Azidität mehrerer Harne untersuchte, fielen die Ausschüttelungswerte für Anissäure und für Salicylsäure niemals auf dieselbe Ordinate, sondern stets derart, daß die schwächere Anissäure etwa ein Zehntel Prozent saures Natriumphosphat weniger indizierte als der zugehörige Wert der stärkeren Salicylsäure. Um die Ursache dieser stets in demselben Sinne vorhandenen Inkongruenz beider Werte zu ermitteln, setzte ich zu einer Lösung von saurem Natriumphosphat etwas gewöhnliches Natriumphosphat (Na_2HPO_4) hinzu. Diese gewissermaßen als chemisches Modell der Harnazidität anzusehende Lösung enthielt jetzt ein Gemenge von primärem und sekundärem Phosphat entsprechend den Angaben der Literatur über Harnazidität. Bei diesem nach der Seite der Basizität geänderten chemischen Modell indizierte der Ausschüttelungsversuch umgekehrt wie im Harn auf der Anissäurekurve einen stärkeren Gehalt an saurem Natriumphosphat als auf der Salicylsäurekurve. So zeigte z. B. eine etwa 1proz. saure Natriumphosphatlösung mit einem Zusatz von 0,37 Proz. lufttrocknem gewöhnlichen sekundären Natriumphosphat auf der Anissäurekurve des Diagramms 0,87 Proz. H_2NaPO_4 an und auf der Salicylsäurekurve nur 0,72 Proz. H_2NaPO_4 .

Im Harn, dessen Azidität nach der Meinung der Autoren durch ein Gemisch von primärem mit sekundärem Phosphat bedingt ist, müßte man daher eine Verschiebung des Anissäurepunktes gegen den Salicylsäurepunkt in demselben Sinne erwarten wie in dem eben angeführten Beispiel. (Anissäurepunkt rechts vom Salicylsäurepunkt.) Da die Verschiebung der beiden Punkte bei allen Harnproben notorisch aber stets im entgegengesetzten Sinne stattfand, so modifizierte ich mein chemisches Modell der Harnazidität durch Zusatz von etwas freier Phosphorsäure zur Lösung des sauren Natriumphosphates nach der Seite der Azidität. Die nunmehr ausgeführten Ausschüttelungsversuche ergaben das

mit den Harnversuchen gleichsinnige Resultat, daß die durch den Anissäurewert an dem Diagramm für saures Natriumphosphat indizierte Azidität geringer erschien als die von der Salicylsäure indizierte, wie folgende Beispiele zeigen: Zu 50 ccm einer etwa 0,5proz. Lösung von H_2NaPO_4 werden etwa 0,1 g konzentrierte Phosphorsäure hinzugefügt. Die Schüttelversuche mit dieser Lösung zeigten auf der Anissäurekurve eine Azidität von 0,715 Proz. H_2NaPO_4 , auf der Salicylsäurekurve 0,83 Proz. In einem anderen ähnlichen Modellversuch hatte ich zu 100 ccm einer etwa 0,15proz. H_2NaPO_4 -Lösung etwa 0,1 g konzentrierte Phosphorsäure zugesetzt. Die Anissäureausschüttelung ergab eine Azidität von 0,72 Proz. H_2NaPO_4 , während die Salicylsäureausschüttelung einen Gehalt von 1,05 Proz. H_2NaPO_4 anzeigte. Das zunächst paradox erscheinende Resultat, daß die schwächere Anissäure einen geringeren Aziditätsgrad anzeigt als die stärkere Salicylsäure, erklärt sich dadurch, daß zur Abdrängung der stärkeren Salicylsäure eine intensivere Azidität erforderlich ist als bei der 30 Mal schwächeren Anissäure; letztere wird durch die weniger intensive Azidität, wie sie einem Gemisch von primärem mit sekundärem Natriumphosphat eigen ist, bereits mit größerer Vollständigkeit abgedrängt als die starke Salicylsäure. Je mehr wir aber, wie in den Versuchen am chemischen Modell, die Intensität der Harnazidität durch Vermehrung der freien Säure z. B. Phosphorsäure steigern, um so vollständiger wird die Abdrängung der stärkeren Salicylsäure erfolgen, während die Abdrängung der schwachen Anissäure nicht mehr nennenswert stärker werden kann, da sie schon bei geringerer Intensität der Azidität ziemlich vollständig war. Die gegenseitige Verschiebung der Ordinatenpunkte auf dem für reines saures Phosphat konstruierten Diagramm klärt uns sofort darüber auf, ob die untersuchte Lösung (Harn oder andere Flüssigkeit) eine Intensität der Azidität besaß, die größer oder kleiner war als diejenige des sauren Phosphats. Bei größerer Intensität zeigt die Salicylsäureausschüttelung einen höheren H_2NaPO_4 -Prozentgehalt an als die Anissäureausschüttelung, der Ordinatenpunkt für Salicylsäure befindet sich rechts von dem Anissäurepunkt; bei abgeschwächter Intensität (durch Zusatz von sekundärem Natriumphosphat zu primärem) finden wir dagegen den Salicylsäurepunkt links vom Anissäurepunkt, d. h. die von der Salicylsäure indizierte Azidität an saurem Phosphat erscheint jetzt kleiner als die von der Anissäure indizierte. Die Anissäure mißt also ähnlich einer Titration mit Phenolphthalein und Natronlauge die Anzahl auch nur schwach saurer Moleküle, während die

Salicylsäure, die durch die Harnazidität nie bis zu ihrem Sättigungspunkte abgedrängt wird, mehr eine Vorstellung von der Intensität der Harnazidität gewährt. Für absolut richtige Tensionsbestimmungen müßte man unter mehreren ätherischen Salicylsäurelösungen diejenige ermitteln, deren Salicylsäuregehalt nach dem Schütteln mit dem mit 4proz. Natriumsalicylat versetzten Harn sich nicht mehr ändert, die also von vorneherein im Gleichgewicht war.

Zur weiteren Illustration dieser Verhältnisse waren in dem folgenden Beispiel von den drei sauren Körpern: primäres Kaliumphosphat, Essigsäure und Salzsäure, Lösungen hergestellt worden, von denen je 10 ccm bei der Titration mit Phenolphthalein gleichviel Natroudlauge wie eine 1proz. H_2KPO_4 -Lösung verbrauchten. Trotz gleichen Titerwertes gingen beim Schütteln mit 25 ccm Äther nach Zusatz von 2 g Natriumsalicylat auf je 50 ccm der drei sauren Lösungen in 15 g Ätherlösung sehr verschiedene Salicylsäuremengen über: Aus der Salzsäure 0,506 g; dabei war die Salicylsäure in Kristallen ausgefallen. Aus der Essigsäurelösung war keine Salicylsäure ausgefallen; aus ihr hatten nach dem Schütteln 15 g Ätherlösung 0,401 g Salicylsäure aufgenommen. Aus der 1proz. primären Kaliumphosphatlösung schied sich ebenfalls keine Salicylsäure aus; nach dem Schütteln mit 25 ccm Äther enthielten 15 g Ätherlösung nur 0,097 g Salicylsäure. Die sehr geringe Intensität der Azidität des sauren Kaliumphosphates und die etwas stärkere Intensität der Harnazidität reichen aber beide bei weitem noch nicht an die Intensität einer Essigsäurelösung vom gleichen Titre heran. Wegen dieser großen Intensitätsverschiedenheiten der Säuren unter sich ist der Aziditätsgrad, wie er durch einfache Titration gemessen wird, sicher kein zuverlässiges Maß für die Abdrängung des infektorisch wirksamer Säuren.

Die exzessiven Intensitätsunterschiede, welche im obigen Beispiel durch die Ersetzung verschieden starker Säuren in Lösungen von gleichem Titerwert zu beobachten waren, können im Harn jedoch aus dem Grunde nicht vorkommen, weil die von den Nieren ausgeschiedene Säuremenge sich nicht beliebig steigern läßt. Außerdem bindet der Fleischfresserorganismus bekanntlich eine gewisse Menge Ammoniak, die er sonst zu Harnstoff synthetisiert hätte, an Säure zu Ammonsalz und vermeidet dadurch die Ausscheidung allzugroßer Säuremengen im freien Zustande. Ferner kann die Harnazidität nie besonders intensiv werden, weil die Anwesenheit von Salzen mit schwächerer

Säure, wie der Phosphate, gewissermaßen als Dämpfer funktioniert. Immerhin lenkten die konstanten Divergenzen zwischen den Ausschüttelungsergebnissen für Anissäure und Salicylsäure meine Aufmerksamkeit darauf hin, daß der Harn doch mehr bzw. stärkere Säure enthalten müsse, als es die sauren Phosphate sind. Aus diesem Grunde habe ich in einigen in der folgenden Tabelle verzeichneten Versuchen dieselben Harnproben sowohl mit Uranlösung titriert und das Titrationsergebnis als H_2NaPO_4 berechnet, als auch beide Ausschüttelungen vorgenommen

Nr.	Urantitation:	Na-anisat:	Na-salicylat:
	H_2NaPO_4 Proz.	H_2NaPO_4 Proz.	H_2NaPO_4 Proz.
1	0,195	0,55	0,73
2	0,2278	0,52	0,66
3	0,403	0,94	1,09
4	0,32	0,7	0,8
5	0,109	0,22	0,26
6	0,174	0,46	0,61

In allen 6 Versuchen enthielt der Harn nicht einmal die Hälfte der Phosphorsäure, welche nach dem im Vergleich zum Natriumsalicylat durchweg kleineren Werte der Natriumanisat-ausschüttelung an saurem Natriumphosphat hätte verlangt werden müssen. Es muß demnach auch bei schwacher Azidität, wie in Versuch 5, noch etwas freie Säure neben saurem Natriumphosphat im Harn anwesend sein, sei dies nun organische Säure oder freie Phosphorsäure. Unter der Annahme, daß nur ein Teil der durch Uran titrierten Gesamtposphorsäure als saures Phosphat zugegen sei, der andere Teil aber ganz frei, lassen sich die Ergebnisse der Ausschüttelungsversuche wohl erklären. Da regelmäßig die von der Anissäure indizierten Werte für saures Natriumphosphat kleiner sind als die von der Salicylsäure indizierten, so spricht diese Tatsache auf das Entschiedenste gegen die in der Literatur geläufige Annahme, daß im sauren Harn eine Mischung von primärem und sekundärem Alkaliphosphat enthalten sei. —

Zu weiterer Befestigung dieses den herrschenden Anschauungen widersprechenden Resultates habe ich auch die Harnazidität nach der jetzt allgemein adoptierten Nägelischen Methode nach Verdünnung des Harns auf das Zehnfache mit Natronlauge und Phenolphthalein titriert. Zuvor hatte ich scharf getrocknetes saures Natriumphosphat sowohl mit derselben Natronlauge titriert als auch mit Uranlösung. Wäre in einem Harn ausschließlich saures Alkaliphosphat vorhanden, so müßte die Laugetitration und die

Urantitation denselben Wert ergeben. Wären primäres und sekundäres Alkaliphosphat in einem Harn gemischt, so müßte die Urantitation mehr anzeigen als die Laugetitation; ist jedoch mehr Säure vorhanden, als der Azidität des sauren Alkaliphosphates entspricht, so indiziert die Laugetitation mehr Phosphat als die Urantitation. Letzteres Verhalten zeigten ausnahmslos alle von mir untersuchten Harnproben, wie folgende Tabelle zeigt:

Nr.	Laugewert H_2NaPO_4	Uranwert H_2NaPO_4
	Proz.	Proz.
1	0,756	0,48
2	0,505	0,247
3	0,718	0,448
4	0,407	0,1698
5	0,475	0,2028
6	0,53	0,24
7	0,33	0,175
8	0,417	0,218
9	0,505	0,38
10	0,485	0,249
11	0,766	0,4135

Als ich diese Versuche beendet hatte, bemerkte ich beim Studium der Literatur, daß die Versuche von Rostoski (1898) bei näherer Berechnung zu demselben Resultat führen. Rostoski hat (S. 249 und 250 seiner Abhandlung) 3 Harnproben mit Lauge nach dem Nägelischen Verfahren titriert und zugleich ihre Gesamtphosphorsäure mit Uran bestimmt. Da in dem Salz H_2NaPO_4 die Phosphorsäure sich höchstens nur mit einem Wasserstoffatom bei der Lauge-titration bemerkbar machen kann, indem es zu Na_2HPO_4 wird, da ferner P_2O_5 (Mol.-Gew. 142) zwei solcher sauren H-Atome repräsentiert, so ist titrimetrisch $\text{P}_2\text{O}_5/2 = 71$ g äquivalent mit 40 g NaOH oder 1000 ccm Normalnatronlauge. Rechnet man die Harnazidität, in Normallauge entspreche sie v ccm, in saures Natriumphosphat bzw. in P_2O_5 um, so ist die zu v gehörige P_2O_5 -Menge $x = v \cdot 71/1000$. Die Zahl x gibt den Prozentgehalt der Flüssigkeit an P_2O_5 , wie ihn die Laugetitration verlangt unter der Annahme, daß lediglich primäres Natriumphosphat die Azidität verursache; wäre jedoch gemäß der Meinung der Autoren gleichzeitig auch sekundäres Phosphat zugegen, so müßte sich dies dadurch zu erkennen geben, daß der durch Urantitation erhaltene P_2O_5 -Wert den für x berechneten übertrifft. Aus Rostoskis Analysenergebnissen berechnet sich aber das Gegenteil.

Beispiel 7: 100 ccm Harn — 8,1 ccm Norm.-Natronlauge;
 $x = 0,575$ Proz. P_2O_5 ; gef. = 0,23 Proz. P_2O_5 .

Beispiel 8: 100 ccm Harn = 8,7 ccm Norm.-Natronlauge;
 $x = 0,6177$ Proz. P_2O_5 ; gef. = 0,254 Proz. P_2O_5 .

Beispiel 9: 100 ccm Harn = 14,8 ccm Norm.-Natronlauge;
 $x = 1,05$ Proz. P_2O_5 ; gef. = 0,302 Proz. P_2O_5 .

Die Kombination der einfachen Laugetitration mit der Gesamtphosphorsäurebestimmung führt sowohl in meinen Versuchen wie bei der Berechnung der älteren Versuche Rostoskis in Übereinstimmung mit meinen Ausschüttelungsversuchen, die mit Phosphorsäurebestimmung kombiniert waren, zu dem Ergebnis, daß der Harn zu wenig Phosphorsäure enthält, wenn diese ausschließlich als saures Phosphat anwesend sein soll. Ganz unhaltbar ist jedoch nach diesen Ergebnissen die Möglichkeit, daß der Harn primäres und sekundäres Phosphat gemischt enthalte.

In der folgenden Tabelle habe ich die Ergebnisse der Titration mit Lauge, der Urantitation (Gesamtphosphorsäure), den aus der Anissäure- und den aus der Salicylsäureausschüttelung an dem Diagramm für saures Natriumphosphat abzulesenden Gehalt an saurem Natriumphosphat für jede nach diesen vier Verfahren untersuchte Harnprobe zusammengestellt.

Nr.	Lauge	Uran	Na-anisat	Na-salicylat
	H_2NaPO_4	H_2NaPO_4	H_2NaPO_4	H_2NaPO_4
	Proz.	Proz.	Proz.	Proz.
1	0,66	0,3638	0,88	1,06
2	0,4266	0,171	0,54	0,66
3	0,776	0,444	1,04	1,25
4	0,66	0,41	0,78	0,84
5	0,204	0,118	0,15	0,16
6	0,368	0,171	0,34	0,35
7	0,525	0,301	0,63	0,81
8	0,679	0,417	0,81	0,91
9	0,495	0,326	0,56	0,62
10	0,368	0,194	0,37	0,45

In dieser Tabelle steht die maximale Menge des sauren Phosphats, welche sich aus der Urantitation berechnen läßt, hinter derjenigen, welche die Laugetitration verlangt, wieder weit zurück. Mit Ausnahme der Versuche 5 und 6 übertreffen die in den Ausschüttelungsversuchen mit Anisat und Salicylat indizierten Prozentgehalte an saurem Natriumphosphat die aus der Laugetitration berechneten. Erinnern wir uns an das Verhalten der Essigsäurelösung, die denselben Laugetiter wie 1 proz. primäre

Kaliumphosphatlösung besaß, aber das Mehrfache an Anis- und Salicylsäure beim Ausschütteln in den Äther hinüberdrängte wie die Phosphatlösung, so spricht der niedrige aus dem Laugetiter berechnete Wert ebenfalls dafür, daß die verdrängende saure Substanz eine stärker saure Intensität als saure phosphorsaure Salze besitzen muß, denn nur ein solcher Körper vermag die ätherlöslichen Säuren vollkommener als das primäre Phosphat aus ihren Natriumsalzen abzudrängen.

Die Ausfällung mit Chlorbaryum, welche bei den verschiedenen Methoden der Aziditätsbestimmung des Harns eine wichtige vorbereitende Rolle spielt, bezeichnet Nägeli in seiner sorgfältigen kritischen Studie: Zur Aziditätsbestimmung des Urins, Zeitschrift für physiologische Chemie Bd. XXX, S. 313, mit Recht als unzulässig. Die Erklärung für die auffallende Tatsache, daß Chlorbaryum bei der Titration von Phosphaten unter allen Umständen störend wirkt, verdankt Naegeli den Herren Professoren Bamberger und Mayer; sie beruht auf folgendem Umstand: „Bei der Titration des NaH_2PO_4 mittelst NaOH in Gegenwart des BaCl_2 entsteht nämlich Na_2HPO_4 , das sofort mit BaCl_2 BaHPO_4 bildet und ausfällt, bei der weiteren Titration aber nochmals ein NaOH zur Bildung des tertiären Salzes BaNaPO_4 bzw. $\text{Ba}_3(\text{PO}_4)_2$ und Na_3PO_4 absorbiert. Die große Neigung des BaHPO_4 zur Bildung des tertiären Salzes ist also die Ursache des Verbrauchs eines zweiten Moleküls NaOH , mithin der scheinbaren Verdoppelung der Azidität.“

Infolge dieses Umstandes wird das dritte H-Atom der Phosphorsäure, das in ihren Salzen sich titrimetrisch gar nicht mehr bemerkbar macht, nunmehr titrimetrisch wirksam. Folgender einfacher qualitativer Vergleichsversuch mit Lackmus- und Kongopapier an einer Lösung von saurem Kalium- oder Natriumphosphat mit und ohne Chlorbaryumzusatz zeigt uns, daß durch diesen Zusatz mehr saure und auch offenbar stärker saure Moleküle in der Lösung auftreten müssen. Während nämlich vor dem Chlorbaryumzusatz das Kongopapier beim Eintauchen in eine etwa 10proz. Lösung von saurem Phosphat seine ziegelrote Farbe nicht verändert, wird es nach dem Zusatz von etwas 10proz. Chlorbaryumlösung violettfarben, nachdem sich ein Niederschlag von Baryumphosphat ausgeschieden hat. Jedenfalls beweist das Violettwerden des Kongopapieres, daß der Gehalt an wirksamen Wasserstoffionen zugenommen hat, weil nicht das primäre Baryumsalz, sondern sekundäres und vielleicht auch etwas tertiäres Baryumphosphat sich als unlöslicher weißer

Niederschlag abgeschieden haben; die vom Baryum okkupierten Wasserstoffatome der Phosphorsäure müssen als Chlorwasserstoff in der wässrigen Lösung enthalten sein. Das Verhalten des Baryums zur Phosphorsäure nähert sich darin dem des Silbers, welches die Tendenz hat, stets möglichst neutrale Salze zu bilden.*)

Der Einfluß des Chlorbaryums auf die Harnazidität zeigt sich übrigens nicht nur bei der Titration mit Lauge, sondern ebenso bei der Verdrängung der Anissäure und der Salicylsäure aus ihren Salzen in den Äther, wie folgender Versuch zeigt: Ein stark saurer Harn, in der gewöhnlichen Weise mit Natriumanisat und Äther bzw. Natriumsalicylat geschüttelt, indizierte auf der Anissäurekurve 1,13 Proz. und auf der Salicylsäurekurve 1,25 Proz. H_2NaPO_4 ; derselbe Harn wurde mit vorsichtig zugesetztem trockenem Chlorbaryum unter Vermeidung eines erheblichen Überschusses ausgefällt und von dem Barytniederschlag abfiltriert. Die nunmehr vorgenommene Ausschüttelung ergab auf der Anissäurekurve den Gehalt von 1,21 Proz. und auf der Salicylsäurekurve einen Gehalt von 1,6 Proz. H_2NaPO_4 . Da die bei der Salicylsäureausschüttelung beobachtete Steigerung erheblicher als die bei der Anissäure ist, so spricht dieser Umstand dafür, daß die nach der Chlorbaryumausfällung im Harn vorhandene Azidität eine größere Intensität als zuvor besitzen muß. Dies steht im Einklang mit dem beschriebenen Versuch, wobei die Kongorotfärbung beim Zusammengießen von saurem Natriumphosphat und Chlorbaryum in Blauviolett übergeht unter Ausscheidung von weißen Baryumphosphaten.

Die vorausgehende Chlorbaryumausfällung ist also auch bei den Versuchen, die Intensität der Azidität zu bestimmen, unzulässig.

E r g e b n i s s e.

Bei der Harnazidität ist außer der Menge auch die Intensität dieser Azidität wichtig für die therapeutische Wirksamkeit einge-

*) Nebenbei illustriert dieser Versuch eine Möglichkeit, mit welchen Hilfsmitteln der Organismus eventuell imstande wäre, aus zwei nichtkongosauren Flüssigkeiten unter Benutzung des heterogenen Systems, in unserem Beispiel: fest ($BaHPO_4$) gegen flüssig (überstehende Lösung), ebenfalls eine kongosaure Flüssigkeit, wie den Magensaft, zu bilden. Der Grundvorgang bei der Säurebildung könnte sogar ein anorganischer Prozeß sein; der vitale Vorgang bestände darin, daß die Säure sezernierenden Drüsenzellen die zur Reaktion erforderlichen Flüssigkeiten mit einander in Kontakt brächten. Im Jahre 1880 hat Maly die Bildung der freien Schwefelsäure, welche neben 0,4 Proz. Salzsäure bis zu 0,8 Proz. im Speichel von *Dolium galea* („Faßschnecke“) auftritt, durch Einwirkung von Gyps auf Phosphate nachzuahmen versucht, allerdings mit negativem Erfolge.

nommener harndesinfizierender Säuren wie Kampfersäure oder Salicylsäure.

In den sauren menschlichen Harnen beträgt die durch Alkali titrierbare Azidität oft das Doppelte bis Dreifache von derjenigen Azidität, welche als saures Alkaliphosphat aus der Titration der Gesamtposphorsäure berechnet werden kann. Die Harnazidität kann daher auch nicht von einem Gemenge von primärem und sekundärem Alkaliphosphat herrühren.

Die Intensität der Harnazidität ist fast immer größer als die aus dem Gesamtposphorsäuregehalt für saures Alkaliphosphat berechenbare.

Die Ausfällung des Harns mittelst Chlorbaryums bewirkt, daß die Intensität der Harnazidität größer erscheint, als sie in Wirklichkeit ist.

XVII.

Über das Verhalten von peptischen Verdauungsprodukten der Plasteine zur Magen- und Dünndarmschleimhaut des Hundes.

Von Dr. Joseph Grossmann.

Aus dem physiologisch-chemischen Laboratorium der Universität Charkow.

Erste Mitteilung.

Um das Verhalten der peptischen Verdauungsprodukte von Plasteinen zur Magen- und Dünndarmschleimhaut klarzustellen, unternahm ich auf Vorschlag von Herrn Prof. D. Kurajeff eine Reihe von Versuchen an Tieren. Sie schließen sich an die von D. Kurajeff*) begonnenen Untersuchungen an und sind auch mit Hülfe der gleichen Methodik angestellt. In der Versuchsanordnung wich ich nur darin ab, daß ich die gut zerkleinerte Magen- oder Dünndarmschleimhaut in drei annähernd gleiche Portionen teilte, eine Probe (A), Magen- oder Dünndarmschleimhaut enthaltend, sofort am Rückflußkühler erhitzte, eine zweite gleiche Probe (B) vor dem Aufkochen eine bestimmte Zeit (2 oder 3 Stunden) bei 37 bis 40° im Brutschrank digerierte, eine dritte Probe (C), überdies mit neutralisierter Plasteinalbumosenlösung**), die in den meisten Versuchen aus Fibrin-Plastein dargestellt war, versetzte und dann ebenfalls vor dem Kochen 2 oder 3 Stunden im Brutschrank hielt. (Nur für die letzten zwei Versuche (XV und XVI) benutzte ich eine aus Kaseo-Plastein dargestellte Plasteinalbumosenlösung.)

Durch eine Reihe von Bestimmungen wurde die Differenz in der Quantität des den nichtkoagulablen Produkten angehörigen Stickstoffs in den drei Portionen und zwar sofort nach dem Tode

*) D. Kurajeff, Diese Beiträge 4, 476.

**) So werde ich der Kürze wegen die peptischen stickstoffhaltigen Verdauungsprodukte der Plasteine nennen.

des Tieres und nach Digestion der abgewogenen Portionen mit und ohne Zusatz von Plasteinalbumosen festgestellt.

Im einzelnen ging ich ganz so vor wie D. Kurajeff, dessen Verfahren sich an das von K. Gläbner*), G. Embden und Knoop**) benutzte anschließt.

Die Plasteinalbumosenlösungen, die ich für meine Versuche benutzte, reagierten mit Lab sehr rasch und gut, d. h. bildeten reichliche Niederschläge von den allgemeinen Eigenschaften des Plasteins.

I. Vorversuche.

Versuch I. (Magen.)

Ein großer Hund wurde 10 Stunden nach Fleischfütterung durch Verblutenlassen aus beiden Karotiden getötet. Der fast leere Magen wurde sorgfältig vom Inhalt befreit, die Schleimhaut rasch abpräpariert, mit warmer 0,8proz. Kochsalzlösung gewaschen und zwischen Filterpapier gut abgepreßt. Darauf wurde die Schleimhaut gut zerkleinert, in drei fast gleiche Teile geteilt, in gewogene Kolben eingebracht und gewogen. Der Schleimhautbrei reagierte neutral. Die gut verschlossenen Kolben wurden 3 Stunden bei 40° gehalten. Dann wurde der Inhalt mit $\frac{3}{4}$ Volumen 1proz. Mononatriumphosphatlösung versetzt und am Rückflußkühler 20 Minuten lang gekocht. Nach dem Abkühlen wurde die Flüssigkeit mit der Phosphatlösung auf ein bestimmtes Volumen aufgefüllt und gut gemischt. Nach einigen Stunden wurde eine gemessene Menge davon (120 ccm) mit dem halben Volumen gesättigter Zinksulfatlösung, der auf 100 Volumteile 0,4 Volumteile konzentrierter Schwefelsäure hinzugesetzt waren, versetzt; von dieser Flüssigkeit wurde nach 24stündigem Stehen eine bestimmte Menge (30 ccm) abfiltriert und zur Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl benutzt.

Alle Stickstoffbestimmungen wurden doppelt ausgeführt.

Portion B₁.

a = Gewicht des Magenschleimhautbreies = 21,73 g;

b = Gesamtvolumen der den Schleimhautbrei enthaltenden Flüssigkeit = 215 ccm;

c = Menge der Flüssigkeit, die mit dem halben Volumen gesättigter Zinksulfatlösung versetzt wurde = 120 ccm;

d = Volumen der zu $\frac{1}{3}$ mit Zinksulfat gesättigten Flüssigkeit = 180 ccm;

e = zur Stickstoffbestimmung verwendetes Volumen der letzteren Flüssigkeit = 30 ccm;

f = neutralisierte Menge $\frac{n}{10}$ -Schwefelsäure = 5,2 ccm;

g = für das Gesamtvolumen der Flüssigkeit — 215 ccm — berechnete Menge neutralisierter $\frac{n}{10}$ -Säure = $\frac{5,2 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 55,9$ ccm (0,07826 g N).

Nichtkoagulabler Stickstoff = 0,36 Proz. des Schleimhautgewichts.

*) K. Gläbner, Diese Beiträge 1, 328 (1903).

**) Embden und Knoop, Diese Beiträge 3, 120 (1903).

Portion B₂.

Für den zweiten Teil der Magenschleimhaut sind die entsprechenden Zahlen:

$a, = 21,91 \text{ g}$; $b, = 215 \text{ ccm}$; $c, = 120 \text{ ccm}$; $d, = 180 \text{ ccm}$; $e, = 30 \text{ ccm}$;
 $f, = 5 \text{ ccm}$; $g, = \frac{5 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 53,75 \text{ ccm}$ (0,07525 g N). Nichtkoagulabler
 Stickstoff = 0,34 Proz. des Schleimhautgewichts.

Portion B₃.

Für den dritten Teil der Magenschleimhaut waren die entsprechenden Zahlen:

$a,, = 20,79 \text{ g}$; $b,, = 215 \text{ ccm}$; $c,, = 120 \text{ ccm}$; $d,, = 180 \text{ ccm}$; $e,, = 30 \text{ ccm}$;
 $f,, = 5,5 \text{ ccm}$; $g,, = \frac{5,5 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 59,125 \text{ ccm}$ (0,082775 g N). Nicht-
 koagulabler Stickstoff = 0,39 Proz. des Schleimhautgewichts.

Versuch II. (Dünndarm.)

Dem in Versuch I verwendeten Hund wurde sofort nach dem Tode ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen, dieses längs des Mesenterialansatzes eröffnet und vom Inhalt auf das gründlichste gereinigt. Zuletzt wurde es gut zerkleinert und in drei Teile geteilt. Die übrige Bearbeitung geschah wie in Versuch I. Das Verweilen im Brutschrank dauerte 2 Stunden.

B₁.

$a = 18,19 \text{ g}$; $b = 250 \text{ ccm}$; $c = 120 \text{ ccm}$; $d = 180 \text{ ccm}$; $e = 30 \text{ ccm}$;
 $f = 5,3 \text{ ccm}$; $g = \frac{5,3 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 66,25 \text{ ccm}$ (0,09275 g N). Nichtkoagulabler
 Stickstoff = 0,51 Proz.

B₂.

$a, = 16,94 \text{ g}$; $b, = 250 \text{ ccm}$; $c, = 120 \text{ ccm}$; $d, = 180 \text{ ccm}$; $e, = 30 \text{ ccm}$;
 $f, = 5,1 \text{ ccm}$; $g, = \frac{5,1 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 63,75 \text{ ccm}$ (0,08925 g N). Nichtkoa-
 gulabler Stickstoff = 0,52 Proz.

B₃.

$a,, = 18,89 \text{ g}$; $b,, = 250 \text{ ccm}$; $c,, = 120 \text{ ccm}$; $d,, = 180 \text{ ccm}$; $e,, = 30 \text{ ccm}$;
 $f,, = 5,5 \text{ ccm}$; $g,, = \frac{5,5 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 68,75 \text{ ccm}$ (0,09625 g N). Nichtkoa-
 gulabler Stickstoff = 0,51 Proz.

Versuch III. (Magen.)

Großer Hund, 3 Stunden nach Fleischfütterung durch Verblutenlassen aus beiden Karotiden getötet. Der Magen mit unverdauten Fleischmassen halb gefüllt. Magenschleimhautbrei schwach sauer reagierend. Bearbeitung wie in Versuch I, nur wird die Stickstoffbestimmung sofort ausgeführt.

A₁.

$a = 38,74 \text{ g}$; $b = 215 \text{ ccm}$; $c = 120 \text{ ccm}$; $d = 180 \text{ ccm}$; $e = 30 \text{ ccm}$;
 $f = 4,1 \text{ ccm}$; $g = \frac{4,1 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 44,075 \text{ ccm}$ (0,061705 g N). Nichtkoa-
 gulabler Stickstoff = 0,15 Proz.

A₂.

a, = 39,08 g; b, = 215 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 80 ccm;
f, = 4,25 ccm; g, = $\frac{4,25 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 45,6875$ ccm (0,0639625 g N). Nicht-
koagulabler Stickstoff = 0,16 Proz.

A₃.

a,, = 46,23 g; b,, = 215 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,, =
30 ccm; f,, = 4,7 ccm; g,, = $\frac{4,7 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 50,525$ ccm (0,070735 g N).
Nichtkoagulabler Stickstoff = 0,15 Proz.

Versuch IV. (Dünndarm.)

Von dem in Versuch III verwendeten Hund wurde sofort nach dem Tode ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen, längs des Mesenterialansatzes eröffnet, durch Auspressen zwischen den Fingern und Waschen vom Inhalt gereinigt, gut zerkleinert, in drei Teile geteilt und wie oben behandelt. Die Stickstoffbestimmung wurde sofort ausgeführt.

A₁.

a = 53,94 g; b = 250 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 80 ccm;
f = 5,1 ccm; g = $\frac{5,1 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 63,75$ ccm (0,08925 g N). Nichtkoagulabler
Stickstoff = 0,26 Proz.

A₂.

a, = 37,4 g; b, = 250 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 80 ccm;
f, = 5,3 ccm; g, = $\frac{5,3 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 66,25$ ccm (0,09275 g N). Nichtkoagulabler
Stickstoff = 0,24 Proz.

A₃.

a,, = 38,34 g; b,, = 250 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,, =
30 ccm; f,, = 5,4 ccm; g,, = $\frac{5,4 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 67,5$ ccm (0,0945 g N). Nicht-
koagulabler Stickstoff = 0,24 Proz.

Aus den vier mitgeteilten Vorversuchen ergibt sich, daß der Unterschied im Gehalt an nichtkoagulablem Stickstoff in den nach obigem Verfahren behandelten und analysierten Vergleichsportionen der Magen- und Dünndarmschleimhaut sehr gering gefunden wird, d. h. zu 0 bis 0,05 Proz.

Bemerkenswert ist, daß die Menge nichtkoagulablen Stickstoffs in den Portionen, die im Brutschrank gehalten worden waren, viel größer gefunden wurde, als in den sofort untersuchten. Man kann diese Erscheinung mit großer Wahrscheinlichkeit auf autolytische Prozesse zurückführen, denen die zerkleinerte Schleimhaut beim Verweilen im Brutschrank unterliegt.

Es wurden weiter Kontrollversuche angestellt, um sicherzustellen, ob man die nach dem Aufkochen der zerkleinerten Magen- oder Dünndarmschleimhautportion in Form von Plastein-

albumosen zugesetzte Stickstoffmenge mit Hilfe der beschriebenen Methode wieder auffinden kann. Es stellte sich heraus, daß dies in der Tat der Fall ist.

Außerdem wurde in anderen Kontrollversuchen der nicht-koagulable Stickstoff der zerkleinerten Magen- oder Dünndarmschleimhautportion einerseits nach der beschriebenen Methode, andererseits im Filtrat der ausgewaschenen, aufgekochten und zerkleinerten Magen- oder Dünndarmschleimhaut bestimmt.

Die Versuchsergebnisse ergaben, daß das benutzte Verfahren von K. Gläñner für unsere Zwecke völlig ausreicht.

II. Versuche mit Plasteinalbumosen aus Fibrin an gefütterten Hunden.

Versuch V. (Magen.)

Großer Hund, 6 Stunden nach Fleischfütterung durch Verblutenlassen aus beiden Karotiden getötet. Der Magen ist von unverdauten Fleischmassen erfüllt. Der Magenschleimhautbrei eben sauer. Die zerkleinerte Schleimhaut wird in drei Portionen geteilt, in gewogene Kolben eingebracht und gewogen. Eine Portion der Schleimhaut (A) wird mit $\frac{3}{4}$ Volumen 1proz. Mononatriumphosphatlösung versetzt und am Rückflußkühler sofort 20 Minuten gekocht, die zweite (B) vor dem Aufkochen 3 Stunden bei 40° gehalten, die dritte Probe (C) mit 20 ccm Albumosenlösung aus Fibrin-Plastein versetzt und für 3 Stunden in den Brutschrank gestellt.

Portion A (sofort analysiert).

a = 52,22 g; b = 215 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
 $f = 6,5 \text{ ccm}; g = \frac{6,5 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 69,875 \text{ ccm.}$ Somit auf 61,69 g*) der
 Magenschleimhaut berechnet = 82,54 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Portion B (nach dem Verweilen im Brutschrank).

a, = 58,99 g; b, = 215 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 30 ccm;
 $f, = 12,4 \text{ ccm}; g, = \frac{12,4 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 133,3 \text{ ccm}$ oder auf 61,69 g*) der
 Magenschleimhaut berechnet = 139,4 ccm.

Portion C (im Brutschrank mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung digeriert).

a,, = 61,69 g; b,, = 215 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,, = 30 ccm;
 $f,, = 20,1 \text{ ccm}; g,, = \frac{20,1 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 216,075 \text{ ccm.}$ Den zuge-
 setzten 20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 148 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Auf Grund der bei A und B erhaltenen Zahlen muß man schließen, daß die zerkleinerte Magenschleimhaut beim dreistündigen Verweilen im Brutschrank in ausgesprochener Weise der Autolyse unterlag, denn die

*) Gewicht des Magenschleimhautbreies im Kolben C.

Menge nichtkoagulablen Stickstoffs entspricht in B = 139,4 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, gegen nur 82,54 ccm in A.

Wenn man annimmt, daß die Autolyse in C ebenso weit vorgeschritten war wie in B, so hätte man, wenn keine Rückverwandlung der zugesetzten Plasteinalbumosen in koagulable Stoffe durch die Magenschleimhaut stattgefunden hätte, mindestens einen Verbrauch von $139,4 + 148 = 287,4$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure finden müssen.

Tatsächlich haben wir nur 216,075 ccm verbraucht. Es fehlen also 71,325 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, oder 0,099855 g Stickstoff = 48,1 Proz. der ganzen mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffmenge.

Möglicherweise könnte die Autolyse in C infolge des Zusatzes der Plasteinalbumosenlösung etwas schwächer gewesen sein als in B; doch liegen für die Annahme völliger Abwesenheit des autolytischen Prozesses keine Gründe vor.

Aber auch wenn man annimmt, daß in C weder Autolyse noch Rückverwandlung vorgelegen hat, war auf einen Verbrauch von $82,5 + 148 = 230,5$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu rechnen. Tatsächlich wurden nur 216,075 ccm gefunden. Es fehlen dann immer noch 14,465 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Versuch VI. (Dünndarm.)

Dem in Versuch V verwendeten Hund wurde sofort nach dem Tode ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen, auf das gründlichste gereinigt, gut zerkleinert und in drei Teile geteilt. Die übrige Bearbeitung geschah wie in Versuch V. Das Verweilen der Portionen B und C im Brutschrank dauerte 2 Stunden.

A.

$a = 46,77$ g; $b = 250$ ccm; $c = 120$ ccm; $d = 180$ ccm; $e = 30$ ccm; $f = 10$ ccm; $g = \frac{10 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 125$ ccm, oder auf 51,99 g*) berechnet = 138,9 ccm.

B.

$a, = 43,29$ g; $b, = 250$ ccm; $c, = 120$ ccm; $d, = 180$ ccm; $e, = 30$ ccm; $f, = 12,8$ ccm; $g, = \frac{12,8 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 160$ ccm, oder auf 51,99 g*) berechnet = 192,1 ccm.

C.

$a,, = 51,99$ g, $b,, = 250$ ccm, $c,, = 120$ ccm; $d,, = 180$ ccm; $e,, = 30$ ccm; $f,, = 24,1$ cm; $g,, = \frac{24,1 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 301,25$ ccm.

Den zugesetzten 20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 148 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die Resultate von A und B zeigen, daß beim zweistündigen Verweilen im Brutschrank ausgiebige Autolyse eingetreten war. Die Zunahme des nichtkoagulablen Stickstoffs in B gegen A entspricht 65,2 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Wenn man annimmt, daß die Autolyse in C ebenso weit gegangen war, wie in B, so hätten wir hier $192,1 + 148 = 340,1$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure verbrauchen müssen.

*) Gewicht des Darmstückes im Kolben C.

Tatsächlich wurden verbraucht nur 301,25 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure. Es fehlen also 38,85 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,05439 g Stickstoff, oder 26,2 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Versuch VII. (Magen.)

Großer Hund, 6 Stunden nach Fleischfütterung durch Verblutenlassen aus beiden Karotiden getötet. Der Magen von unverdauten Fleischstücken erfüllt. Der Schleimhautbrei sauer. Bearbeitung wie in den früheren Versuchen. Die Portionen B und C 3 Stunden bei 40°.

A.

$a = 24,81$ g; $b = 215$ ccm; $c = 120$ ccm; $d = 180$ ccm; $e = 30$ ccm;
 $f = 3,3$ ccm; $g = \frac{3,3 \cdot 215 \cdot 180}{30 \cdot 120} = 35,475$ ccm, oder auf 27,67 g*) berechnet
 $= 39,5$ ccm.

B.

$a, = 22,83$ g; $b, = 215$ ccm; $c, = 120$ ccm; $d, = 180$ ccm; $e, = 30$ ccm;
 $f, = 5,5$ ccm; $g, = \frac{5,5 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 59,125$ ccm, oder auf 27,67 g*) berechnet
 $= 71,65$ ccm.

C (+ 10 ccm Plasteinalbumosenlösung).

$a,, = 27,67$ g; $b,, = 215$ ccm; $c,, = 120$ ccm; $d,, = 180$ ccm; $e,, = 30$ ccm;
 $f,, = 10,6$ ccm; $g,, = \frac{10,6 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 113,95$ ccm. Den zugesetzten 10 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 74 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die Zunahme des nichtkoagulablen Stickstoffs durch Autolyse (B—A) entspricht 32,15 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Wenn man annimmt, daß die Autolyse in C ebenso stark war wie in B, so wäre ein Verbrauch von $71,65 + 74 = 145,65$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich wurden verbraucht 113,95 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure. Verlust = 31,5 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,0441 g Stickstoff, oder 42,5 Proz. des mit 10 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Versuch VIII. (Dünndarm.)

Von dem in Versuch VII verwendeten Hund wurde sofort nach dem Tode ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen, eröffnet, durch Auspressen zwischen den Fingern und Waschen gereinigt, gut zerkleinert und in drei Teile geteilt. Das Verweilen der Portionen B und C im Brutschrank dauerte nur 2 Stunden.

A.

$a = 34,5$ g; $b = 250$ ccm; $c = 120$ ccm; $d = 180$ ccm; $e = 30$ ccm;
 $f = 5$ ccm; $g = \frac{5 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 62,5$ ccm, oder auf 38,31 g*) berechnet =
 $69,4$ ccm.

*) Gewicht des Magenschleimhautbreies C.

B.

$a, = 36,72 \text{ g}$; $b, = 250 \text{ ccm}$; $c, = 120 \text{ ccm}$; $d, = 180 \text{ ccm}$; $e, = 30 \text{ ccm}$;
 $f, = 6,8 \text{ ccm}$; $g, = \frac{6,8 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 85 \text{ ccm}$, oder auf 38,31 g*) berechnet
 88,6 ccm.

C (Portion, die mit 10 ccm Plasteinalbumosenlösung versetzt war).

$a,, = 38,31 \text{ g}$; $b,, = 250 \text{ ccm}$; $c,, = 120 \text{ ccm}$; $d,, = 180 \text{ ccm}$; $e,, = 30 \text{ ccm}$;
 $f,, = 11,9 \text{ ccm}$; $g,, = \frac{11,9 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 148,75 \text{ ccm}$. Den zugesetzten
 10 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 74 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die Zunahme durch Autolyse in B entspricht 19,2 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Wenn man annimmt, daß die Autolyse in C ebenso weit vorgeschritten war, so hatte man einen Verbrauch von $88,6 \text{ ccm} + 74 \text{ ccm} = 162,6 \text{ ccm}$ $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich wurden verbraucht 148,75 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure. Es fehlen also 13,9 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,01946 g Stickstoff, oder 18,7 Proz. des mit 10 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Versuch IX. (Magen.)

Großer Hund, 6 Stunden nach Fleischfütterung durch Verblutenlassen aus beiden Karotiden getötet. Magen mit unverdauten Fleischstücken gefüllt. Schleimhautbrei reagiert sauer. Bearbeitung wie in den früheren Versuchen. Digestionsdauer von B und C 2 Stunden.

A.

$a = 49 \text{ g}$; $b = 215 \text{ ccm}$; $c = 120 \text{ ccm}$; $d = 180 \text{ ccm}$; $e = 30 \text{ ccm}$;
 $f = 7,7 \text{ ccm}$; $g = \frac{7,7 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 82,775 \text{ ccm}$, oder auf 52,28 g berechnet
 88,31 ccm.

B.

$a, = 47,48 \text{ g}$; $b, = 215 \text{ ccm}$; $c, = 120 \text{ ccm}$; $d, = 180 \text{ ccm}$; $e, = 30 \text{ ccm}$;
 $f, = 11,4 \text{ ccm}$; $g, = \frac{11,4 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 122,55 \text{ ccm}$, oder auf 52,28 g berechnet
 134,93 ccm.

C (+ 20 ccm Plasteinalbumosenlösung).

$a,, = 52,28 \text{ g}$; $b,, = 215 \text{ ccm}$; $c,, = 120 \text{ ccm}$; $d,, = 180 \text{ ccm}$; $e,, = 30 \text{ ccm}$;
 $f,, = 29,4 \text{ ccm}$; $g,, = \frac{29,4 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 316,05 \text{ ccm}$. Den zugesetzten
 20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 282 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die autolytische Vermehrung des nichtkoagulablen Stickstoffs ist bedeutend, sie entspricht $134,93 - 88,31 = 46,62 \text{ ccm}$ $\frac{n}{10}$ -Säure.

Wenn man annimmt, daß die Autolyse in C ebenso weit gegangen ist wie in B, so hatte man einen Verbrauch von $134,93 + 282 = 416,93 \text{ ccm}$ $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich gefunden wurden 316,05 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

*) Gewicht des Darmstückes C.

Differenz: 100,88 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,141232 g Stickstoff — 35,7 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Selbst wenn man annimmt, daß weder Rückverwandlung noch Autolyse stattgefunden hat, hätte man einen Verbrauch von 88,31 + 282 = 370,31 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure finden sollen. Es fehlen dann immer noch 54,26 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Versuch X. (Dünndarm.)

Dem in Versuch IX verwendeten Hunde wurde sofort nach dem Tode ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen; weitere Behandlung wie in Versuch VIII.

A.

a = 54,67 g; b = 250 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 10,2 ccm; g = $\frac{10,2 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 127,5 ccm, oder auf 50,02 g berechnet
= 116,6 ccm.

B.

a = 48,69 g; b = 250 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 15,6 ccm; g = $\frac{15,6 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 195 ccm, oder auf 50,02 g berechnet
= 200,3 ccm.

C (+ 20 ccm Plasteinalbumosenlösung).

a = 50,02 g; b = 250 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm; f = 29,8 ccm; g = $\frac{29,8 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 372,5 ccm. Dem Stickstoff der zugesetzten 20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 282 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Beim zweistündigen Verweilen im Brutschrank nimmt somit die Menge des nichtkoagulablen Stickstoffs sehr erheblich zu: 116,6 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure bei A gegen 200,3 ccm in B.

Bei Annahme einer gleichen autolytischen Zunahme in C wäre hier ein Verbrauch von 200,3 + 282 = 482,3 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich verbraucht: 372,5 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Es fehlen also 109,8 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,15572 g Stickstoff, oder 38,9 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Selbst wenn man annimmt, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung vorliegt, wäre ein Verbrauch von 116,6 + 282 = 398,6 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten gewesen. Es würden dann immer noch 26,1 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure fehlen.

III. Versuche mit Plasteinalbumosen aus Fibrin an hungernden Hunden.

Versuch XI. (Magen.)

Großer Hund, wird nach 16 Stunden Hunger durch Verblutenlassen getötet. Magen ganz leer. Schleimhautbrei reagiert neutral. Bearbeitung wie in den früheren Versuchen. Die Proben B und C bleiben im Brutschrank 3 Stunden.

A.

a = 55,24 g; b = 215 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 10,7 ccm; g = $\frac{10,7 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 115,025$ ccm, oder auf 47,85 g be-
rechnet = 99,63 ccm.

B.

a, = 53,61 g; b, = 215 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 30 ccm;
f, = 12,6 ccm; g, = $\frac{12,6 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 135,45$ ccm, oder auf 47,85 g be-
rechnet = 120,89 ccm.

C (+ 20 ccm Plasteinalbumosenlösung).

a,, = 47,85 g; b,, = 215 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,, =
30 ccm; f,, = 28,6 ccm; g,, = $\frac{28,6 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120} = 307,45$ ccm. Den zuge-

setzten 20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 255,2 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die autolytische Zunahme des nichtkoagulablen Stickstoffs in B gegen
A entspricht $120,89 - 99,63$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure = 21,26 ccm.

Bei Annahme einer gleich starken Zunahme in C war hier ein Ver-
brauch von $120,89 + 255,2 = 376,09$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich verbraucht: 307,45 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Es fehlen also 68,64 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,096096 g Stickstoff, oder
26,8 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Auch wenn man annimmt, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung
eingetreten ist, ergibt sich immer noch ein Fehlbetrag von 47,38 ccm
 $\frac{n}{10}$ -Säure.

Versuch XII. (Dünndarm.)

Dem in Versuch XI verwendeten Hunde wurde sofort nach dem Tode
ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen. Bearbeitung wie früher.
Digestionsdauer der Proben B und C 2 Stunden.

A.

a = 58,79 g; b = 250 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 12 ccm; g = $\frac{12 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 150$ ccm, oder auf 53,07 berechnet ...
135,4 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

B.

a, = 60,45 g; b, = 250 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 30 ccm;
f, = 14,4 ccm; g, = $\frac{14,4 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 180$ ccm, oder auf 53,07 g berechnet
= 158,02 ccm.

C (+ 20 ccm Plasteinalbumosenlösung).

a,, = 53,07 g; b,, = 250 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,, =
30 ccm; f,, = 30,7 ccm; g,, = $\frac{30,7 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120} = 383,75$ ccm. Den zugefügten
20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 255,2 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Durch die Autolyse im Brutschrank ist die Menge des nichtkoagulablen Stickstoffs merklich gesteigert. Verbraucht 158,02 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure in B gegen 135,4 ccm in A.

Bei Annahme gleicher Autolyse in C ist hier ein Verbrauch von 158,02 + 255,2 = 413,22 ccm zu erwarten.

Tatsächlich gefunden: 383,75 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Es fehlen also 29,47 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,041256 g Stickstoff, oder 11,5 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Auch wenn man annimmt, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung stattgefunden hat, ergibt sich immer noch ein Fehlbetrag von 6,85 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Versuch XIII. (Magen.)

Großer Hund; 13 Stunden Hunger; durch Verblutenlassen getötet. Magen ganz leer. Schleimhautbrei neutral. Die Proben B und C bleiben im Brutschrank 2 Stunden.

A.

a = 35,47 g; b = 215 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 4,6 ccm; g = $\frac{4,6 \cdot 180 \cdot 215}{80 \cdot 120}$ = 49,45 ccm, oder auf 37,51 g berechnet
= 52,2 ccm.

B.

a = 35,35 g; b = 215 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 5,7 ccm; g = $\frac{5,7 \cdot 180 \cdot 215}{80 \cdot 120}$ = 61,275 ccm, oder auf 37,51 g berechnet
= 65,01 ccm.

C (+ 20 ccm Plasteinalbumosenlösung).

a = 37,51 g; b = 215 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm; f = 24,9 ccm; g = $\frac{24,9 \cdot 180 \cdot 215}{80 \cdot 120}$ = 267,675 ccm. Den 20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 232 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die Steigerung der Menge des nichtkoagulablen Stickstoffs bei zwei-stündiger Autolyse entspricht also 65,0—52,2 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Bei Annahme gleich weit vorgeschrittener Autolyse in C wäre hier ein Verbrauch von 65,01 + 232 = 297,01 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich verbraucht: 267,675 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure; es fehlen also 29,335 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,041069 g Stickstoff, oder 12,6 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Auch wenn man annimmt, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung stattgefunden hat, würden immer noch 16,525 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure fehlen.

Versuch XIV. (Dünndarm.)

Dem in Versuch XIII verwendeten Hunde wurde ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen. Bearbeitung wie früher. Die Proben B und C bleiben im Brutschrank 2 Stunden.

A.

a = 36,9 g; b = 250 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 5,5 ccm; g = $\frac{5,5 \cdot 180 \cdot 250}{80 \cdot 120}$ = 68,75 ccm, oder auf 34,55 g berechnet
64,3 ccm.

B.

a, = 39,43 g; b, = 250 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 30 ccm;
f, = 7,7 ccm; g, $\frac{7,7 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ 96,25 ccm, oder auf 34,55 g berechnet
= 84,3 ccm.

C (+ 20 ccm Plasteinalbumosenlösung).

a,, = 34,55 g; b,, = 250 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,,
30 ccm; f,, = 21,8 ccm; g,, $\frac{21,8 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 272,5 ccm. Den zugesetzten

20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 232 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die autolytische Zunahme des nichtkoagulablen Stickstoffs entspricht 84,3 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure in B, gegen 64,3 ccm in A.

Wenn man annimmt, daß die Autolyse in C ebenso weit gegangen ist wie in B, hat man einen Verbrauch von $84,3 + 232 = 316,3$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich wurden verbraucht nur 272,5 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure; es fehlen also 43,8 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,06182 g Stickstoff, oder 18,8 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Unter der Annahme, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung stattgefunden hat, ergibt sich immer noch ein Fehlbetrag von 23,8 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

IV. Versuche mit Caseoplasteinalbumosen.

Versuch XV. (Magen.)

Großer Hund; 6 Stunden nach Fleischfütterung durch Verblutenlassen getötet. Magen mit unverdauten Fleischstücken gefüllt. Schleimhautbrei schwach sauer. Die Proben B und C 3 Stunden im Brutschrank.

A.

a = 43,93 g; b = 215 ccm; c = 120 ccm; d = 180 ccm; e = 30 ccm;
f = 6,1 ccm; g = $\frac{6,1 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120}$ = 65,575 ccm, oder auf 47,68 g berechnet
= 71,17 ccm.

B.

a, = 48,25 g; b, = 215 ccm; c, = 120 ccm; d, = 180 ccm; e, = 30 ccm;
f, = 9 ccm; g, $\frac{9 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120}$ 96,75 ccm, oder auf 47,68 g berechnet
95,6 ccm.

C (+ 20 ccm Caseoplasteinalbumosenlösung).

a,, = 47,68 g; b,, = 215 ccm; c,, = 120 ccm; d,, = 180 ccm; e,, =
30 ccm; f,, = 22 ccm; g,, $\frac{22 \cdot 180 \cdot 215}{30 \cdot 120}$ = 236,5 ccm. Den zugesetzten

20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 232,8 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die Zunahme des nichtkoagulablen Stickstoffs in B gegen A entspricht $95,6 - 71,2$ ccm = 24,4 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Bei gleicher Autolyse in C wäre hier ein Verbrauch von $95,6 + 232,8 = 328,4$ ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten gewesen.

Tatsächlich verbraucht: 236,5 ccm. Es fehlen also 91,9 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,12866 g Stickstoff, oder 39,4 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Wenn man annimmt, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung eingetreten ist, so ergibt sich immer noch ein Fehlbetrag von 67,47 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Versuch XVI. (Dünndarm.)

Dem in Versuch XV verwendeten Hunde wird sofort nach dem Tode ein Dünndarmstück (Jejunum) entnommen. Bearbeitung wie früher. Die Proben B und C bleiben im Brutschrank 2 Stunden.

A.

a -- 38,51 g; b -- 250 ccm; c -- 120 ccm; d -- 180 ccm; e -- 30 ccm;
f -- 6 ccm; g -- $\frac{6 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 75 ccm, oder auf 35,27 g berechnet --
68,68 ccm.

B.

a, 38,93 g; b, 250 ccm; c, 120 ccm; d, 180 ccm; e, 30 ccm;
f, 9,4 ccm; g, $\frac{9,4 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 117,5 ccm, oder auf 35,27 g berechnet
106,39 ccm.

C (+ 20 ccm Caseoplasteinalbumosenlösung).

a,, 35,27 g; b,, 250 ccm; c,, 120 ccm; d,, 180 ccm; e,,
30 ccm; f,, 21,6 ccm; g,, $\frac{21,6 \cdot 180 \cdot 250}{30 \cdot 120}$ = 270 ccm. Den zugesetzten
20 ccm Plasteinalbumosenlösung entsprechen 232,8 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Die autolytische Zunahme des nichtkoagulablen Stickstoffs in B gegen A entspricht 106,39 — 68,68 ccm = 37,71 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

Bei gleich starker Autolyse in C war hier ein Verbrauch von 106,39 + 232,8 = 339,19 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure zu erwarten.

Tatsächlich verbraucht wurden nur 270 ccm. Es fehlen also 69,19 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure, d. h. 0,096866 g Stickstoff, oder 29,7 Proz. des mit 20 ccm Plasteinalbumosenlösung zugesetzten Stickstoffs.

Auch wenn man annimmt, daß weder Autolyse noch Rückverwandlung eingetreten wäre, ergibt sich immer noch ein Fehlbetrag von 81,48 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure.

V. Schlußbemerkungen.

Aus dem Ergebnis der angeführten Versuche kann man folgende Schlüsse ziehen:

Die zerkleinerte Magen- und Dünndarmschleimhaut unterliegt bei 2- bis 3stündigem Verweilen im Brutschrank bei 38 bis 40° einer starken Autolyse, wobei die Menge des nichtkoagulablen Stickstoffs bedeutend zunimmt. Wird ihr im Beginn eine Lösung peptischer Verdauungsprodukte von Plasteinen, d. h. Albumosen, Peptonen und anderen nichtkoagulablen Stickstoff enthaltenden Produkten

zugesetzt, so verschwindet bei 2- bis 3stündigem Verweilen im Brutschrank ein erheblicher Teil des nichtkoagulablen Stickstoffs, d. h. die entsprechenden Stoffe erfahren eine Umwandlung in eine koagulable Form. Diese Erscheinung tritt ebenso gut ein, wenn man die Magen- oder Dünndarmschleimhaut von einem gefütterten oder von einem hungernden Hunde verwendet. Da die Plasteinalbumosenlösungen, die ich für meine Versuche benutzte, mit Lab sehr gut reagierten, d. h. reichliche Niederschläge von den allgemeinen Eigenschaften des Plasteins bildeten, so kann man mit großer Wahrscheinlichkeit annehmen, daß es sich auch in den angeführten Versuchen um eine Bildung von Plasteinen handelte.

Es ist von Interesse, daß eine merkliche Bildung von koagulablen stickstoffhaltigen Produkten (Plasteinen) durch die zerkleinerte Magen- oder Dünndarmschleimhaut nur dann stattfindet, wenn die verwendete Plasteinalbumosenlösung von genügender Konzentration ist. In einer Reihe von Versuchen, die ich hier nicht anführe, in denen die Konzentration der für die Versuche benutzten Plasteinalbumosenlösungen viel geringer war als in den angeführten, fand ich keine Bildung von koagulablen stickstoffhaltigen Produkten.

Die Reaktion der zerkleinerten Magen- oder Dünndarmschleimhaut hatte keinen merklichen Einfluß auf den Vorgang.

Die Resultate meiner Versuche bringen, wie mir scheint, neue Beweise für die Vermutung bei, daß in der Magen- und Dünndarmschleimhaut nicht nur eiweißspaltende, sondern auch entgegengesetzte Prozesse stattfinden. Ich beabsichtige in nächster Zeit weitere Versuche an Tieren auszuführen, um das Verhalten der Plasteinalbumosen zur Leber und zu anderen Organen klarzustellen.

XVIII.

Über den Einfluß einseitiger Ernährung mit Kohlehydraten auf die chemische Zusammensetzung des Säuglingskörpers.

Von Dr. Franz Steinitz und Dr. Richard Weigert, Assistenten der Klinik.

Aus der Universitäts-Kinderklinik zu Breslau.

Untersuchungen über den Einfluß von Ernährungsstörungen auf die chemische Zusammensetzung des Säuglingskörpers, die der eine*) von uns veröffentlicht hat, haben ergeben, daß durch die Erkrankung eine Änderung der relativen Körperzusammensetzung nicht hervorgerufen wurde. Bis auf den Fettgehalt war das Verhältnis der chemischen Komponenten untereinander nicht verschoben worden.

Die Untersuchungen erstreckten sich auf vier Säuglinge. Der erste Fall war ein frühgeborenes 13 Tage altes Kind; bei den übrigen drei Fällen, in denen es sich um chronische Ernährungsstörungen gehandelt hatte, war die Erkrankung durch alimentäre Einflüsse bedingt gewesen. Diese waren jedoch nicht derartig, daß von einer durch die Anamnese bekannten, näher charakterisierbaren Schädigung hätte gesprochen werden können.

Es war deswegen von Interesse, ein Kind zu analysieren, dessen Erkrankung durch einen Nahrungsdefekt bedingt war, über dessen Natur die Anamnese bestimmte Anhaltspunkte gewährte, und zwar so, daß ein und derselbe schädigende Faktor in gleichem Sinne lange Zeit hindurch auf den Zustand des Kindes einwirkte. Als ein solcher ist die einseitige Ernährung mit einfachen Mehl- abkochungen (Roggen-, Weizen-, Hafer-Mehl oder -Schleim) aufzu-

*) Steinitz, F., Jahrbuch f. Kinderheilkunde 59, 447.

fassen, wie sie nicht selten von Müttern, leider auch auf Veranlassung von Ärzten, längere Zeit hindurch durchgeführt wird. Hierbei handelt es sich um eine Nahrung, in der Eiweiß, Fett und Salze in zu geringer Menge vorhanden sind, und bei der der Bedarf des Kindes fast nur durch Kohlehydrate gedeckt wird (einseitige Ernährung mit Kohlehydraten).

Diese Verhältnisse treffen zu bei einem Kinde, dessen Leiche wir im Sommer dieses Jahres an der Breslauer Kinderklinik zu analysieren Gelegenheit hatten.

Es handelt sich um einen 4 Monate alten weiblichen Säugling, Magdalene S.

Krankengeschichte: VI. Kind einer durch den Vater mit Tuberkulose belasteten Familie. Es wurde von Geburt an künstlich ernährt und zwar in den ersten 14 Tagen mit einem Gemisch aus $\frac{1}{2}$ Milch und $\frac{1}{2}$ Mehlsuppe, von da ab wegen Erbrechens mit Mehlsuppe, die mit Saccharin gesüßt wurde, ohne jeglichen Milchzusatz. In jeder Woche wurde das eine oder andere Mal der Versuch gemacht, eine Kleinigkeit Milch zur Mehlsuppe zuzusetzen. Da jedoch das Kind hierauf stets mit Erbrechen reagierte, wurde sogleich wieder von einem Milchzusatz Abstand genommen. Dieses Ernährungsregime wurde bis zum Tode des Kindes, also etwa $3\frac{1}{2}$ Monate lang, fortgesetzt. Es erlitt nur eine Unterbrechung während 10 Tagen, während deren das Kind wegen Hustens und Erbrechens in die Säuglingsabteilung des hiesigen Allerheiligenhospitals gebracht worden war. Hier erhielt es einen Tag Thee, 4 Tage Haferschleim ohne Milchzusatz und 5 Tage 5 mal täglich 250 g $\frac{2}{3}$ Milch mit Haferschleim und Saccharinzusatz. Das Kind wog bei der Aufnahme 4950 g und wurde mit einem Gewicht von 4800 g entlassen. Während der Zeit der stationären Behandlung im Hospital hatte das Kind in der ersten Zeit mehrere, später 2 Stühle täglich, die normal gefärbt und von derber Konsistenz waren. Fieber war nicht vorhanden. Als nach der Entlassung des Kindes die Mutter das alte Ernährungsregime wieder einführen wollte, erkrankte das Kind mit heftigem Erbrechen und starken Durchfällen (bis 10 Stühle täglich). Es verfiel rapid und wurde in moribundem Zustande in die Kinderklinik eingeliefert. Trotz sofort eingeleiteter Theediät, Kochsalzklystieren und Verabreichung von Kampher und Koffein verfiel das Kind immer mehr, und 18 Stunden nach der Aufnahme erfolgte der exitus.

1 Stunde nach dem Tode wurde die Leiche in einer Blechbüchse in eine Kältemischung gebracht und 36 Stunden darin belassen.

Bei der Zerkleinerung der hart gefrorenen Leiche konnten bei der — naturgemäß nur oberflächlich ausgeführten — Autopsie schwere anatomische Veränderungen, insbesondere Tuberkulose, ausgeschlossen werden. Magen-, Darm- und Blaseninhalt wurden, wie in den früheren Fällen, als Eisbröckel ausgestreift und von dem Gesamtgewicht des Kindes in Abzug gebracht. Die weitere Vorbereitung des Materiales für die chemische Analyse

erfolgte genau nach dem von uns bei früherer Gelegenheit*) beschriebenen Verfahren.

Untersuchungsergebnisse.

Gewicht: 3711 g

Alter: 4 Monate.

Tabelle I.

Absolute Werte in g.

	Trocken- substanz	Äther- extrakt	Asche	N
Alkohol	623,3	616,58	7,195	3,075
Äther				
Pulver	900,4	281,2	103,53	80,506
Sa.	1523,7	897,78	110,72	83,581

Tabelle II.

100 g Leibessubstanz enthalten:

Wasser	Trocken- substanz	Ätherextrakt	Asche	N
58,94 g	41,06 g	24,17 g	2,92 g	2,25 g

Tabelle III.

100 g fettfreie Leibessubstanz enthalten:

Wasser	Trocken- substanz	Ätherextrakt	Asche	N
77,75 g	22,25 g	—	3,94 g	2,97 g

Tabelle IV.

100 g

Trockensubstanz fettfreie Trockensubstanz
enthalten:

58,87 g	Fett	—
7,27 g	Asche	17,69 g
3,42 g	N	13,35 g

*) Steinitz, loc. cit. — Weigert, Jahrb. f. Kinderheilk. 61. 187.

Tabelle V.

	Gesamtasche des Kindes	100 g Asche enthalten	100 g fettfreies Kind enthalten	100 g fettfreie Trockensub- stanz enthalten
K ₂ O	5,6 g	5,06 g	0,1992 g	0,8953 g
Na ₂ O	5,84 „	5,28 „	0,2076 „	0,9330 „
CaO	47,67 „	43,06 „	1,694 „	7,616 „
MgO	1,37 „	1,24 „	0,0487 „	0,2189 „
Fe ₂ O ₃	1,2 „	1,08 „	0,0427 „	0,1917 „
P ₂ O ₅	43,9 „	39,66 „	1,5604 „	7,013 „
Cl	3,1 „	2,80 „	0,1109 „	0,4952 „
Σ.	108,68 g	98,18 g		
ab O für C		0,63 „		
Sa.		97,55 g		

Zur besseren Übersichtlichkeit der erhaltenen Resultate werden wir das Verhalten der einzelnen Bestandteile im Organismus des Mehlkindes gesondert besprechen. Wir benützen dabei als Vergleichszahlen die betreffenden Analysen des Durchschnitts-Kindes von Camerer und Söldner*) und der von Steinitz**) untersuchten Kinder. Da sich unter letzteren ein viermonatliches atrophisches, aber nicht einseitig ernährtes Kind (Nr. IV) befindet, so sind gerade die Werte dieses Kindes ein wertvolles Vergleichsobjekt. Im folgenden bezeichnen wir dieses Kind als „Kind IV“.

A. Das Verhalten des Fettes.

Der Fettgehalt des analysierten Kindes ist enorm hoch, er beträgt 24,17 Proz. des Gesamtgewichts und 58,87 Proz. der Trockensubstanz. Vergleichen wir diese Werte mit dem Fettgehalt der Neugeborenen, so zeigt sich, daß er sich in unserem Falle, auf das Gesamtkörpergewicht bezogen, nahezu verdoppelt hat. Auf Trockensubstanz berechnet beträgt der Fettgehalt des Neugeborenen***) und der eines Erwachsenen†) etwa 44 Proz. Somit ist bei dieser Art der Berechnung der Fettgehalt unseres Mehlkindes mit 58,87 Proz. immer noch um etwa 14 Proz. vermehrt. Im Gegensatz hierzu sei hier noch hingewiesen auf den geringen Fettgehalt (2 bis 4 Proz. auf das Körpergewicht berechnet) chronisch magendarmkranker, atrophischer Säuglinge, den Steinitz bei seinen Analysen gefunden hat.

*) Zeitschr. f. Biologie 43, 1.

**) loc. cit.

***) Camerer u. Söldner, loc. cit.

†) cit. nach Voit, Herrmanns Handbuch der Physiol. 6, 404.

Bei dem Versuche, dieses abnorme Verhalten des Fettes zu erklären, lag es nahe anzunehmen, daß es infolge der langdauernden einseitigen Ernährung mit Mehl zu einer Bildung von Fett aus Kohlehydraten gekommen sei. In diesem Falle hätte nach Untersuchungen von Rosenfeld*) in dem abgelagerten Fett ein Überwiegen von Fettsäuren mit höherem Schmelzpunkt über die Ölsäure statthaben müssen. Die darauf von uns unternommene Feststellung der Hüblschen Jodzahl, deren Größe bekanntlich dem Gehalt des Fettes an Ölsäure parallel geht, ergab die Zahl 55,6. Dieselbe entspricht den von Thiemich, Knöpfelmacher, Siegert und Jaeckle für das Unterhautfettgewebe gefundenen Werten und ist keines Falls abnorm niedrig. Die Größe des Jodbindungsvermögens des Fettes gibt daher keinen Anhalt für die Vermutung, daß eine nennenswerte Bildung von Fett aus Kohlehydraten erfolgt sei, insofern es erlaubt ist, aus den von Rosenfeld bei Tieren erhaltenen Resultaten Rückschlüsse auf die gleichen Verhältnisse beim Menschen zu ziehen.

B. Das Verhalten des Wassers.

Da der Fettgehalt des Kindes, wie bereits erörtert, ein hoher, vielleicht sogar ein abnorm hoher ist, so ist es begreiflich, daß sein Wassergehalt ein auffallend niedriger ist (58,94 Proz.). Aber auch, wenn man ihn auf das fettfreie Kind berechnet, ist er noch unverhältnismäßig gering. Er beträgt 77,75 Proz., während er beim Neugeborenen 81,9 Proz., bei dem Kinde Nr. IV 81,5 Proz. beträgt. Nun hätten wir gerade bei einem einseitig mit Kohlehydraten ernährten Kinde, wenn ein Analogieschluß von Tierversuchen erlaubt ist, einen hohen Wassergehalt erwarten müssen. Konnte doch der eine von uns**) an Hunden den Nachweis erbringen, daß eine vorzugsweise aus Kohlehydraten bestehende Ernährung den Wassergehalt des Körpers erhöht gegenüber solchen Tieren, in deren Kost Fett und Eiweiß prävalieren.

Für einen hohen Wassergehalt sprachen auch a priori klinische Erfahrungen, nach denen besonders „Kohlehydrat-Kinder“ gedunsen aussehen und als wasserreich gelten. Ebenso wissen wir, daß solche Kinder, auch wenn sie leicht erkranken, rapide Gewichtsabstürze zeigen, die nur auf Wasserverluste bezogen werden können. Wenn wir nun bei unserem Mehlkinde einen niedrigeren Wassergehalt gefunden haben, als wir erwarteten, so ist damit noch kein Widerspruch mit den experimentellen und klinischen

*) Berliner klin. Wochenschr. 1899, Nr. 30, S. 664.

**) Weigert, loc. cit.

Erfahrungen und unseren Voraussetzungen gegeben. Denn auch dieses Kind zeigte kurz vor seinem Tode einen abnorm großen Gewichtsabsturz. Nachdem es schon während des zehntägigen Aufenthaltes im Hospital 150 g seines Körpergewichtes verloren hatte, nahm es in den drei Tagen nach der Entlassung 920 g und am letzten Lebenstage noch weitere 155 g ab. Es verlor also in den letzten vier Tagen 1075 g, d. h. fast den vierten Teil seines Körpergewichtes. Es erscheint selbstverständlich, daß ein so abnorm großer und akut verlaufender Gewichtsabsturz nicht durch Einschmelzen von stickstoffhaltigem Gewebe oder von Fett zustande gekommen sein kann, sondern im wesentlichen eine Schwankung im Wassergehalt des Organismus darstellt. Dafür spricht auch der scheinbar abnorm hohe Fettgehalt des Kindes und sein Stickstoffgehalt; denn dieser ist, verglichen mit dem des Kindes Nr. IV von Steinitz, auf fettfreie Körpersubstanz berechnet, vermehrt (2,97 Proz. gegenüber 2,56 Proz.).

Wir halten es daher nicht nur für erlaubt, sondern sogar für notwendig, diesen Faktor mit in Rechnung zu stellen, und zwar in der Weise, daß wir das Verhältnis von Wasser und festen Bestandteilen feststellen, wie es vor der terminalen Gewichtsabnahme bestanden hatte. Da wir aber nicht wissen, inwieweit stickstoffhaltige Bestandteile und Fett an der Gewichtsabnahme beteiligt sind, wir andererseits nach dem eben Erörterten den Anteil derselben als ziemlich unerheblich veranschlagen müssen, so werden wir in den folgenden Betrachtungen den Gewichtsabsturz gänzlich als Wasserschwankung auffassen. Wir werden uns demnach den tatsächlichen Verhältnissen der Zusammensetzung des Kindes nähern, wenn wir den Fettgehalt, den Stickstoff und die Mineralbestandteile nicht auf das Körpergewicht des toten Kindes nach Abzug von Magen-, Darm- und Blaseninhalt (3711 g), sondern auf das Gewicht vor der terminalen Gewichtsabnahme (4800 g) beziehen. Alsdann ergeben sich für dieses gewissermaßen „supponierte Kind“ folgende Werte:

100 g Leibessubstanz des „supponierten Kindes“ enthalten:

Wasser	Trockensubstanz	Ätherextrakt
68,26 g	31,74 g	18,7 g

100 g fettfreie Leibessubstanz enthalten:

Wasser	Trockensubstanz	Ätherextrakt
83,95 g	16,04 g	—

Diese Zahlen, die natürlich nur als approximative Werte gelten können, sprechen jedenfalls mit ziemlicher Sicherheit gegen eine primäre Wasserverarmung des einseitig mit Mehl ernährten Kindes; ob andererseits durch die Kohlehydraternährung eine Wasseranreicherung stattgehabt hat, muß dahingestellt bleiben.

C. Verhalten der Mineralbestandteile.

Die eben auseinandergesetzten Momente, die von wesentlichem Einflusse für die Beurteilung des Wassergehaltes des Mehlkindes waren, kommen nicht in demselben Sinne in Betracht bei der Besprechung der Mineralwerte. Denn da der Organismus das Wasser nicht als solches, sondern als Salzlösung abgibt, so ist der Wasserverlust stets auch begleitet von einem Verlust an Salzen. Es ist daher unmöglich, unseren Betrachtungen hier das „supponierte Kind“ zugrunde zu legen, da die Größe der Beteiligung der einzelnen Mineralbestandteile an dem Wasserverlust völlig unbekannt ist.

Zur besseren Übersicht der Zahlen der einzelnen Mineralbestandteile bringen wir eine Gegenüberstellung derselben vom Mehlskind und dem gleichaltrigen chronisch-magendarmkranken Kinde (Nr. IV) von Steinitz, die wir auf 100 g fettfreie Trockensubstanz berechnet haben.

	Gesamtasche	CaO	P ₂ O ₅	K ₂ O	Na ₂ O	Cl	MgO	Fe ₂ O ₃
Kind Nr. IV	18,44	6,97	6,88	1,236	1,434	1,037	0,2437	—
Mehlskind	17,69	7,616	7,013	0,8953	0,9330	0,4952	0,2189	0,1917

Der Gesamtaschengehalt ist deutlich vermindert, was seine Erklärung in dem gleich zu besprechenden Verhalten der Alkalien und des Chlors findet. Diese zeigen sich in ihrer Menge enorm herabgesetzt, nämlich Kalium und Natrium um ungefähr ein Drittel, Chlor um über die Hälfte. Die Verminderung gerade dieser Mineralbestandteile weist darauf hin, daß der Salzbestand des Kindes vor der akuten terminalen Erkrankung dem des Vergleichskindes annähernd gleich gewesen ist, und daß die erhebliche Alkali- und Chlorverschiebung auf den Wasserverlust zu beziehen ist. Daß starke Wasserabgaben stets mit großen Verlusten an Chlor und wohl auch an Alkalien einhergehen, wissen wir aus den klinischen Erfahrungen bei den Hydropsien der Nieren- und Herzkranken und bei der Cholera asiatica, wo sich gesteigerte Chlorausscheidungen im Urin bzw. in den Stühlen nachweisen lassen.

Inwieweit der Chlorgehalt der Nahrung in Zusammenhang mit dem niedrigen Chlorgehalt des Kindes steht, läßt sich nicht

ohne weiteres sagen. Jedenfalls sei erwähnt, daß die nur aus Mehlsuppe bestehende Nahrung, die dem Kinde nach den Angaben der Mutter stets ohne Zusatz von Kochsalz gegeben wurde, eine abnorm chlorarme Nahrung darstellt, eine Tatsache, auf die uns Dr. Keller aufmerksam gemacht hat.

Im Gegensatz zur Herabsetzung der Chlor- und Alkalimengen besteht eine Anreicherung an Kalk, für die wir eine Erklärung zu geben nicht in der Lage sind.

Fassen wir unsere Analysenresultate zusammen, so sehen wir, daß das von uns untersuchte Mehlsuppekind sich von den bisher untersuchten kranken Kindern durch seinen niedrigen Wasser- und Salzgehalt und durch seinen hohen Fettgehalt unterscheidet. Die auf Grund der Anamnese angestellten Erwägungen haben ergeben, daß die Verminderung von Wasser und Salzen auf dieselbe Ursache, nämlich auf die akute terminale Gewichtsabnahme zurückzuführen ist. Da aber die klinische Erfahrung, wie bereits erörtert, lehrt, daß einseitig mit Kohlehydraten ernährte Kinder schon bei jeder leichten Erkrankung erhebliche Wasserverluste aufweisen, so ergibt sich, daß die Analyse solcher Kinder kaum den durch den Nährschaden eventuell gesetzten Defekt wird aufklären können, da durch den Wasserverlust Verschiebungen in der chemischen Zusammensetzung auftreten, deren Größe sich nur annähernd schätzen läßt.

XIX.

Pankreas und Glykolyse.

**Von Dr. Richard Claus aus Zwickau/Sa. und Dr. Gustav Embden,
Vorstand des chemischen Laboratoriums am Krankenhaus.**

Aus dem städtischen Krankenhaus zu Frankfurt a. M. Innere Abteilung.
Oberarzt Professor Dr. v. Noorden.

Vor wenig mehr als Jahresfrist erschienen unabhängig von einander und fast gleichzeitig zwei Arbeiten von Cohnheim*) und Rahel Hirsch**), welche über die Vorgänge der Zuckerverbrennung im Tierkörper wesentliche Aufschlüsse zu geben schienen.

Cohnheim zeigte, daß aus Muskeln allein gewonnener Preßsaft zugesetzten Traubenzucker nicht oder nicht in nennenswertem Maße zerstört, und Pankreaspreßsaft allein ohne jede Einwirkung auf Traubenzucker ist, während ein aus beiden Organen gemeinschaftlich gewonnener Preßsaft sehr erhebliche Zuckermengen in kurzer Zeit zum Verschwinden bringt.

Aus den Versuchen von Rahel Hirsch ergab sich, daß „Leberbrei unter Toluol, sich selbst überlassen, in vielen Fällen einen Zuckerverlust zeigt, der nach Zuckerzusatz pro 100 g Leber mehrere Gramm Zucker betragen kann“, und daß Pankreaszusatz auf diese Zuckerabnahme einen mächtig fördernden Einfluß hat.

Beide Autoren mußten sich namentlich vor einem Einwande zu schützen suchen, daß nämlich die von ihnen beobachtete Zuckerzerstörung nicht durch Organfermente, sondern durch Bakterien hervorgerufen sei.

*) O. C o h n h e i m, Die Kohlehydratverbrennung in den Muskeln und ihre Beeinflussung durch das Pankreas. Zeitschrift f. physiol. Chemie **39**, 336, zuerst vorgetragen im Heidelberger Medizinischen Verein am 28. Juli 1903. (Referat Münchener medizinische Wochenschrift 1903, S. 2029.)

) R. H i r s c h, Ein Beitrag zur Glykolyse. Inaugural-Dissertation. Straßburg 1903. Dieselbe, Über glykolytische Wirkung der Leber. Diese Beiträge **4, 535.

Cohnheim suchte sich bereits in seiner ersten Arbeit durch Anwendung großer Toluolmengen vor Bakterienwirkung zu schützen, und wies darauf hin, daß die Zuckerzersetzung hauptsächlich in den ersten Stunden vor sich gehe^{*)}.

Auch Rahel Hirsch wandte sehr große Mengen Toluol an, und schüttelte namentlich den Brei gründlich durch. Die mikroskopische und bakteriologische Prüfung ergab keine Bakterien^{**}).

Wenn die antiseptischen Maßnahmen der beiden genannten Autoren aber vielleicht doch noch gewisse Zweifel an der rein fermentativen Natur der beobachteten Zuckerzerstörung zuließen, so schien eine neuerlich veröffentlichte Untersuchung Cohnheims^{***}) alle derartigen Bedenken völlig hinwegzuräumen.

Cohnheim gelang es nämlich — ganz abgesehen von der Auffindung anderer, sehr bemerkenswerter Eigenschaften — ein höchst eigentümliches Verhalten der wirksamen Pankreassubstanz festzustellen.

„Setzt man nämlich zu einer gleichbleibenden Menge von Muskelsaft und von Zucker steigende Mengen Pankreas hinzu, so nimmt die Wirkung erst zu und dann wieder ab“†).

Aus dieser Hemmung durch Mehrzusatz ergibt sich nach Cohnheim mit Sicherheit, daß seine Versuche nicht durch Bakterien vorgetäuscht wurden††).

Diese Schlußfolgerung Cohnheims schien uns — die Richtigkeit seiner Beobachtungen vorausgesetzt — durchaus einleuchtend zu sein. Derartige quantitative gesetzmäßige Beziehungen konnten nicht durch zufällige bakterielle Verunreinigungen bedingt sein.

Wir beschlossen nun, uns Cohnheims Versuche selber vor Augen zu führen, wozu wir umsomehr das Bedürfnis fühlten, als der eine von uns (Embden) früher sich vergeblich bemüht hatte, bei Anwendung der älteren Cohnheim'schen Versuchsanordnung zu positiven Ergebnissen zu gelangen, woran, wie wir jetzt glaubten, neben mangelhaften technischen Hilfsmitteln die damalige Unkenntnis der Überschuhemmung schuld war.

Die ersten, neuerdings vorgenommenen Versuche führten nicht zum Ziel, und wir gingen nunmehr dazu über, die Angaben Cohnheims einer umfangreicheren Nachprüfung zu unterziehen.

^{*)} O. Cohnheim, a. a. O., S. 347.

^{**}) R. Hirsch, Diese Beiträge 4, 537 (1903).

^{***}) O. Cohnheim, Über Kohlehydratverbrennung. II. Mitteilung. Die aktivierende Substanz des Pankreas. Zeitschrift f. physiol. Chemie 42, 401.

†) O. Cohnheim, a. a. O., Zeitschrift f. physiol. Chemie 42, 404.

††) O. Cohnheim, a. a. O., Zeitschrift f. physiol. Chemie 42, 409.

Das Ergebnis der letzteren ist in den folgenden Zeilen wiedergegeben.

Gleich hier wollen wir bemerken, daß es uns nicht gelang, die Versuchsergebnisse Cohnheims zu bestätigen. Es ist immer sehr mißlich, positiven Angaben im wesentlichen nur negative gegenüberzusetzen; die Veröffentlichung der letzteren hat nur dann Berechtigung und Wert, wenn sie in aller Ausführlichkeit und Vollständigkeit geschieht. Nur so kann die Sachlage geklärt, und besonders können nur so Fehler, die auch bei der sorgfältigsten Nachprüfung vorkommen können, aufgedeckt werden.

Wir wollen daher zunächst die bei allen späteren Versuchen angewandte Methodik möglichst genau schildern*).

Katzen (teils solche, die 24 Stunden gehungert hatten, teils normal gefütterte), wurden im Sack mit Äther narkotisiert, wozu stets eine sehr geringe Äthermenge genügte. Die narkotisierten Tiere wurden erst dann aus beiden Carotiden gleichzeitig entblutet, wenn sie dem Aufwachen aus der Narkose nahe, oder zum mindesten Atmung und Herztätigkeit sehr kräftig waren. In einem Falle wurde auch eine Katze ohne jede Narkose getötet. In mehreren Fällen wurde von der Aorta aus das Tier unter gelindem Druck mit Kochsalzlösung (0,85 Proz.) ausgespült, bis die aus den Hohlvenen abfließende Flüssigkeit nur mehr wenig gefärbt erschien.

Möglichst rasch wurden nun nach dem Abziehen des Fells die Muskeln der Extremitäten und von den Rumpfmuskeln namentlich die des Rückens abgetrennt, von gröberen Fettmassen und Fascien tunlichst befreit und mit der Fleischhackmaschine zerkleinert**). Die zerkleinerte Muskulatur wurde in den der Kosselschen Schneidemaschine***)) beigegebenen Metallmänteln rasch zum Gefrieren gebracht.

Als Gefriermittel diente eine durch eine Eismaschine dauernd auf etwa -12 bis -13° abgekühlte Salzlösung, in die der Metallmantel hineingehängt wurde (selbstverständlich, ohne daß Salzlösung in sein Inneres drang)†). Nach etwa 3 Stunden wurde der von dem Kupfermantel befreite, gefrorene Muskelblock mit der Kosselschen Maschine bis auf einen kleinen Rest zerschnitten††), der entstandene Muskelbrei mit reinstem Kieselguhr innigst gemengt und in einer Organsaftpresse nach H a n s

*) Auf die ersten, an Hunden ohne Zuhilfenahme der Kosselschen Schneidemaschine vorgenommenen Untersuchungen wird später noch einzugehen sein.

**) Die Fleischhackmaschine wurde nach jedesmaligem Gebrauch gründlich abgebrüht.

***)) Herrn Geheimrat Ehrlich sind wir für die gütige Überlassung der Kosselschen Maschine zu besonderem Danke verpflichtet.

†) Im Anfange blieb der gefrorene Muskelbrei auch mehrmals über Nacht in dem durch die Salzlösung auf etwa -12° abgekühlten Kühlraum. In allen weiteren Versuchen vermieden wir jede derartige Verzögerung.

††) Der nicht zerschnittene Rest wurde fortgeworfen. Die mikroskopische Untersuchung des Breis nach dem Zerschneiden ergab die außerordentliche Wirksamkeit des Verfahrens. Nur hier und da waren die Reste von Muskelfasern zu sehen.

Meyer*) (mittelst der Buchnerschen Presse) bis zu einem Drucke von 400 Atmosphären ausgepreßt. Der gewonnene Saft war völlig klar**) und bald heller, bald dunkler rot gefärbt. (In den Fällen, wo die Muskulatur durchgespült war, mehr rosafarben.)

Die Quantität des gewonnenen Muskelsaftes entsprach meist etwa 35 bis 50 Proz. der zum Pressen verwendeten Muskulatur, erreichte bisweilen aber auch etwas höhere Werte.

Bei der Gewinnung der Pankreasextrakte gingen wir von der Angabe Cohnheims aus, daß die wirksame Substanz der Bauchspeicheldrüse wasserlöslich und kochbeständig sei. In weitaus der Mehrzahl der Fälle extrahierten wir daher das möglichst rasch nach dem Tode der Katze entnommene Organ mit kochendem Wasser, hielten das Pankreas mit der Extraktionsflüssigkeit einige Minuten im Sieden und zerrieben es nunmehr mit reinstem grobkörnigen Quarzsand. Der entstandene ziemlich feine Brei wurde wieder in die Flüssigkeit zurückgebracht und nochmals aufgekocht. Die Kochdauer variierte etwas, sie betrug insgesamt aber nie mehr als 10 Minuten. In mehreren Fällen haben wir das Pankreas nicht kochend, sondern bei einer Temperatur von 60 bis 63° extrahiert, ohne daß übrigens dadurch an den Versuchsergebnissen etwas geändert wurde. Bis zum Ansetzen des Versuches wurde das Pankreasextrakt in dem zur Extraktion benutzten Erlenmeyerkölbchen im Eisschrank unter sterilem Kork- oder Watteverschluß aufbewahrt. Für jeden Versuch wurde frisches Pankreas angewendet (mit 2 — unten noch zu besprechenden — Ausnahmen).

Der eigentliche Versuch wurde in folgender Weise angesetzt. Eine gewogene Menge Traubenzucker wurde in sehr wenig Wasser gelöst, die Lösung (meist etwa 10 ccm) aufgekocht und nach dem Abkühlen dem klaren Preßsaft hinzugefügt.

Bezüglich der Menge des dem Preßsaft zuzusetzenden Traubenzuckers waren wir leider im Unklaren. Denn in seiner zweiten Arbeit macht Cohnheim weder Angaben über die dem Preßsaft ursprünglich zugefügten noch über die am Ende des Versuches vorhandenen Zuckermengen, sondern registriert nur die jeweilige Abnahme während des Versuches, ein Umstand, der übrigens auch die Beurteilung der von Cohnheim erhaltenen Titrationsdifferenzen leider außerordentlich erschwert. Wir lehnten uns daher an die Angaben der ersten Arbeit an und fügten dem Preßsaft etwa 0,5 bis 1 Proz. Glykose hinzu.

Mit der Pipette wurden gleiche Mengen (meist 30, in einigen Fällen 20 ccm) des zuckerversetzten Preßsaftes in sterilisierte Pulverflaschen gefüllt, mit der von Cohnheim vorgeschriebenen Menge gesättigter Natriumbikarbonatlösung***) versetzt (auf je 10 ccm Preßsaft 1,25 ccm gesättigte NaHCO_3 -Lösung).

In einen Teil der Gefäße kamen dann steigende, gemessene Mengen Pankreasextrakt (etwa 1 Pankreas auf 10 ccm Wasser). Zur Erreichung ver-

*) H. Meyer, Zwei neue Laboratoriumsapparate. Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie 47, 450 (1902).

**) Mit ganz wenigen Ausnahmen, in der geringe Mengen mitgegangener fester Partikelchen durch Filtration entfernt werden mußten.

***) Die Natriumbikarbonatlösung wurde jedesmal unter Vermeidung von stärkerem Schütteln frisch hergestellt.

gleichbarer Versuchsbedingungen erschien es durchaus nötig, die Flüssigkeiten in allen Gefäßen durch entsprechende Zusätze von physiologischer Kochsalzlösung auf genau gleiche Volumina zu bringen. Schließlich wurden gemessene Toluolmengen (4 oder 5 ccm) hinzugefügt, die Gefäße mit gut eingeschliffenen sterilisierten Glasstopfen verschlossen und je 10 Sekunden tüchtig geschüttelt.

Sehr rasch setzte sich wieder eine dicke Toluolschicht auf der Oberfläche der Flüssigkeit ab. Der Inhalt eines Gefäßes wurde sofort verarbeitet, die übrigen kamen in den Brutschrank, dem sie nach 16 bis 20 Stunden entnommen wurden.

Die Ausfällung der Eiweißkörper aus den Preßsäften und die Bestimmung des Zuckers geschah in folgender Weise: In jedes wurden je 10 ccm Salzsäure von 2 Proz. und Sublimatlösung von 5 Proz. mit der Pipette gemessen, kräftig geschüttelt und dann filtriert. Das Toluol blieb mit dem Eiweißniederschlag auf dem Filter, und das Filtrat war sofort vollkommen klar und farblos*). Es wurde in wenigen Minuten durch Schwefelwasserstoff von Quecksilber und — nach Entfernung des Sulfidniederschlages — ebenfalls in kürzester Zeit durch einen Luftstrom von Schwefelwasserstoff befreit. Ein genau gemessener aliquoter Teil der so resultierenden Flüssigkeit wurde neutralisiert, auf ein bestimmtes Volumen aufgefüllt und nach K n a p p titriert.

Die Titration wurde folgendermaßen ausgeführt:

5 ccm K n a p p scher Lösung wurden mit 10 ccm Wasser und einer gemessenen Menge der zu titrierenden Flüssigkeit versetzt, zum Sieden erhitzt und 1 Minute im Sieden erhalten.

Die Endreaktion wurde auf einer Porzellanplatte mit frischem Schwefelwasserstoffwasser angestellt. Durch mehrfache Wiederholung der Titration wurde bis auf $\frac{1}{10}$ ccm genau festgestellt, welche Flüssigkeitsmenge zur Reduktion der 5 ccm K n a p p schen Lösung ausreichte. Alle Grenzwerte wurden mindestens doppelt titriert. Die zur Berechnung benutzten Werte bilden das arithmetische Mittel beider Grenzwerte. Mögen die so gewonnenen absoluten Werte von den richtigen etwas abweichen, die relativen — auf die es hier ausschließlich ankommt — sind bei der Schärfe der Endreaktion jedenfalls als ausreichend genau zu betrachten. Alle Unterschiede, die durch eine größere Titrationsdifferenz als 0,1 ccm bedingt sind, sind als außerhalb der Fehlergrenze gelegen zu betrachten. Bei den vorliegenden Versuchen würden im allgemeinen dementsprechend alle Unterschiede im Zuckergehalt, die mehr als etwa 10 mg betragen, in Rechnung zu ziehen sein.

Bevor wir nun zu der Besprechung der einzelnen Versuche übergehen, bemerken wir noch, daß die ersten 7 aufzuführenden Versuche an Preßsaft aus Hundemuskeln angestellt wurden und daß bei einigen von ihnen auch sonst die Technik nicht unwesentlich von der eben geschilderten abwich, was im einzelnen aus dem am Ende der Arbeit abgedruckten Protokollauszügen zu ersehen ist.

*) Die sofort gefällte Flüssigkeit wurde in allen späteren Versuchen nach der Filtration bis zum nächsten Morgen im Eisschrank aufbewahrt und nun gleichzeitig mit den übrigen weiter verarbeitet.

Tabelle I.

1. Versuchs-Nr.	2. Menge des Pankreas in jedem Einzelversuch ccm	3. Zucker-gehalt ohne Pankreaszusatz vorher	4. Zucker-gehalt ohne Pankreaszusatz nachher	5. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	6. Zucker-gehalt mg	7. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	8. Zucker-gehalt mg	9. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	10. Zucker-gehalt mg	11. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	12. Zucker-gehalt mg	13. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	14. Zucker-gehalt mg	15. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	16. Zucker-gehalt mg	17. Menge des Pankreas-zusatzes ccm	18. Zucker-gehalt mg
3	20	210,5	nicht ausgef.	2	174,2	4	175,7	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
4	30	228	357	2	291	4	307	8	221	—	—	—	—	—	—	—	—
5	30	302	255	3	255	7	262	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
6	30	294	269	3	265	7	269	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
7	30	290	272	3	276	7	272	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
8	20	152	verlor. g.	2,5	172	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
9	30	283	270	2,5	189	5	227	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
10	20	173	171	1,6	171	3,2	171	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
11	20	196	0	1,6	0	3,2	0	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
12	30	219	219	2,5	252	5	252	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
13	30	230	228	1	222	2,5	230	5	225	—	—	—	—	—	—	—	—
14	30	225	223	2,5	220	5	220	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
15	30	371	371	1	297	2,5	278	5	0	—	—	—	—	—	—	—	—
16	30	310	310	2,5	305	5	252	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
17	20	201	198	1,8	189	3,2	185	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
18	30	321	332	2,5	222	5	273	7,5	0	10	0	—	—	—	—	—	—
19	20	161	156	1,5	145	3	155	4,5	156	6	154	—	—	—	—	—	—
20	30	318	312	1	312	3	318	5	312	—	—	—	—	—	—	—	—
21	20	152	188	1,8	188	3,6	190	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
22	30	302	292	1	297	3	302	5	297	7	302	—	—	—	—	15	302
23	30	280	280	4	280	10	280	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
24	30	238	238	4	238	10	238	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
25	30	321	314	2	321	4	321	6	311	—	—	—	—	—	—	—	—

Unsere Ergebnisse sind in der vorstehenden Tabelle I*) zusammengestellt, welche alle mit erhitztem Pankreasextrakt ausgeführten Versuche in der Reihenfolge, in der sie angestellt wurden, umfaßt.

In Kolonne 1 der Tabelle ist die Protokollnummer der Versuche angegeben, aus Kolonne 2 ist zu ersehen, wieviel Muskelsaft für jeden Einzelversuch verwendet wurde, Kolonne 3 weist den Zuckergehalt dieser Preßsaftmenge vor dem Versuch, Kolonne 4 den nach dem Versuche ohne Pankreaszusatz auf. Die Kolonnen 5 und 6 sowie 7 und 8 usw. gehören zusammen, und zwar geben jeweils die mit ungeraden Zahlen bezeichneten Kolonnen die Menge des zugesetzten Pankreasextraktes, die mit geraden Zahlen bezeichneten den bei Zusatz dieser Extraktmenge am Ende des Versuchs gefundenen Zucker in mg an.

Es sollen hier zunächst jene Versuche berücksichtigt werden, welche möglichst nach Cohnheims Angaben an Katzen ausgeführt wurden, während die an Hunden teilweise abweichend angestellten später ihre Besprechung finden werden.

Die Zahl der Katzenversuche beträgt 18 (Tabelle I, Versuch 8 bis 25). Von diesen 18 Versuchen ergaben im ganzen höchstensfalls 7 eine Abnahme des Zuckergehalts am Ende des Versuches (Versuche 9, 11, 15, 16, 17, 18, 19), während demgegenüber in 11 Versuchen keine Abnahme (in dreien davon eine deutliche Zunahme) festzustellen war. Inwieweit bieten nun die 7 erstgenannten Versuche an sich eine geeignete Grundlage für die von Cohnheim ausgesprochenen Anschauungen?

Zur Erörterung dieser Frage müssen wir sie im einzelnen besprechen und wir stellen sie zu diesem Zwecke nochmals tabellarisch zusammen (Tabelle II).

Die römischen Zahlen in Kolonne 1 geben die beliebig gewählten Ordnungsnummern der Tabelle, die arabischen der Kolonne 2 die ursprünglichen Versuchsnummern (und damit zugleich die Nummern der Tabelle I) an; die Kolonnen 3, 5, 7, 9 und 11 die Zuckerabnahmen der verschiedenen Flüssigkeiten in mg, Kolonne 3 für die Flüssigkeiten ohne Pankreaszusatz, während sich für die Kolonnen 5, 7, 9 und 11 der Pankreaszusatz in den danebenstehenden Kolonnen 4, 6, 8 bzw. 10 findet. Wir beginnen mit dem Versuch 11 (Nr. I der Tabelle). Hier ist der Zucker

*) Ausgenommen sind hier die beiden ersten Versuche, bei denen die angewandte Titrationsmethode eine ungenügende war. Übrigens war bei diesen Versuchen, soweit Schlüsse überhaupt erlaubt sind, eine Verminderung des Zuckers am Schlusse des Versuchs nicht erkennbar.

sowohl aus der nicht mit Pankreas versetzten Flüssigkeit wie auch aus den pankreasversetzten vollständig verschwunden. Welcher Art also auch das zuckerzerstörende Agens in diesem Versuche gewesen sein mag, mit dem Pankreaszusatz hat es nichts zu tun.

Tabelle II.

1. Ordnungs- nummer	2. Nummer des Proto- kolls und der Tab. I	3. Abnahme des Zucker- gehalts ohne Zusatz mg	4. Pankreas- zusatz ccm	5. Abnahme des Zucker- gehalts mg	6. Pankreas- zusatz ccm	7. Abnahme des Zucker- gehalts mg	8. Pankreas- zusatz ccm	9. Abnahme des Zucker- gehalts mg	10. Pankreas- zusatz ccm	11. Abnahme des Zucker- gehalts mg
I	11	196	1,6	196	3,2	196	—	—	—	—
II	9	13	2,5	94	5	56	—	—	—	—
III	18	Zunahme von 11 mg	2,5	99	5	48	7,5	321	10	321
IV	15	0	1	74	2,5	93	5	371	—	—
V	16	0	2,5	5	5	58	—	—	—	—
VI	17	3	1,8	12	3,2	16	—	—	—	—
VII	19	5	1,5	16	3	6	4,5	5	6	7

Der in der Tabelle folgende Versuch 9 (II) kann als typisch im Sinne der Cohnheimschen Arbeit bezeichnet werden. In dem nicht mit Pankreasextrakt versetzten Gefäß keine oder eine kaum merkliche Abnahme (siehe oben), bei einem Zusatz von 2,5 ccm Pankreasextrakt eine Abnahme von 94 mg, bei einem solchen von 5 ccm eine Abnahme von nur 56 mg.

Als ganz besonders wichtig für die Auffassung der vorliegenden Verhältnisse erscheint uns der nun folgende Versuch (Versuch III der Tabelle). In seinem ersten Teil ähnelt er sehr dem eben besprochenen; auch hier, da, wo kein Pankreasextrakt hinzugefügt wurde, keine Zuckerabnahme (vielleicht sogar eine geringe Zunahme), dann bei geringerem Pankreaszusatz ein stärkeres und bei größerem Zusatz ein schwächeres Verschwinden von Zucker. Statt daß nun aber bei weiter gesteigerten Zusätzen die Überschüßhemmung eine vollständige wird, tritt ganz im Gegenteil eine gänzliche Zerstörung des Zuckers ein. Das ist keine irgend welchen Fermentgesetzen gehorchende Reihe mehr, es ist die vollkommenste Regellosigkeit, eine Regellosigkeit, die sich am leichtesten erklären läßt durch die Einwirkung von Bakterien*). Dringender Verdacht auf Bakterientätigkeit besteht

*) Hier sei erwähnt, daß sowohl bei dem Versuch I, wie bei dem Versuch III der Tabelle II (Versuch 11 u. 18 der Tabelle I) im Gegensatz zu

unseres Erachtens auch für den Versuch IV der Tabelle. Nachdem der Zuckergehalt in dem Gefäße ohne Pankreaszusatz unverändert geblieben ist, stellt sich bei einem Pankreaszusatz von 1 ccm eine Zuckerabnahme von 74, bei einem Zusatz von 2,5 ccm eine solche von 93 ccm ein. Bei Zusatz von 5 ccm ist nun plötzlich der gesamte Zucker — 371 mg — verschwunden. Ist es hier auch nicht — wie beim vorigen Versuch — schlechterdings unmöglich, das Versuchsergebnis als durch Organfermente hervorgerufen anzusehen, der Verdacht zufälliger bakterieller Verunreinigungen bleibt auch hier ein dringender.

Auch das Resultat des folgenden Versuchs (Versuch V) ist nur schwer als Folge der Tätigkeit eines Pankreasaktivators anzusehen. Hier bleibt die Zuckermenge bei einem Zusatz von 2,5 ccm Pankreasextrakt ebenso wie in dem Versuche ohne Zusatz zunächst unverändert (die verzeichneten 5 mg entsprechen einer Titrationsdifferenz von 0,05 ccm und sind daher nicht zu rechnen), während bei einem Gehalt von 5 ccm Pankreasextrakt plötzlich 58 mg verschwinden.

Ganz kurz können wir uns bei der Besprechung der beiden letzten Versuche der Tabelle fassen. Hier liegen nämlich die Abnahmen teils innerhalb der Fehlergrenze der Bestimmung, teils so dicht außerhalb derselben, daß irgend welche Schlüsse aus ihnen nicht zu ziehen sind.

Auffällig bleibt eines, daß nämlich mit Ausnahme des Versuchs I und II (Tabelle II) die beobachtete Zuckerabnahme da am stärksten ist, wo der Pankreaszusatz am größten ist, wenn auch im übrigen ihr Verlauf als noch so regellos erscheinen mag. Das gilt auch für den Versuch III, wo wir die Abnahme als aller Wahrscheinlichkeit durch Bakterien bedingt hinstellen mußten. Wenn wir nunmehr aus teils schon besprochenen, teils noch zu erörternden Gründen auch die Abnahmen in den übrigen Versuchen mit großer Wahrscheinlichkeit als die Folge von Bakterientätigkeit ansprechen möchten, so involviert das die auf den ersten Blick vielleicht befremdliche Anschauung, daß der Zusatz von Pankreasextrakt das Bakterienwachstum begünstigte.

Wir glauben aber, daß diese Anschauung sehr annehmbar erscheint, wenn man das physikalische Verhalten der von uns verwendeten Pankreasauszüge näher ins Auge faßt:

allen übrigen Versuchen Pankreasextrakt vom vorigen Versuch (beim Versuch 11 ausschließlich, beim Versuch 18 mit frischem gemischt) verwendet wurde, ein Moment, das die Wahrscheinlichkeit der Bakterienwirkung bei diesen Versuchen noch vergrößert.

Schüttelt man einen völlig klaren Muskelpreßsaft während kurzer Zeit (in den vorliegenden Versuchen 10 Sekunden) kräftig mit Toluol, so wird der Preßsaft bis zu einem gewissen Grade — vielleicht vollständig — mit Toluol gesättigt und bleibt es, genügenden Verschluß des Gefäßes vorausgesetzt, auch.

Enthält der Muskelpreßsaft aber reichlich korpuskuläre Elemente suspendiert (und das war bei Zusatz der von uns verwandten Pankreasextrakte der Fall), so wird sich die Flüssigkeit selbst bei kurzem Schütteln mit Toluol zwar auch sättigen, nicht, oder nur unvollkommen aber die suspendierten festen Teilchen.

Nach dem Schütteln wird, wie man sich leicht überzeugen kann, der nicht mit Pankreasauszug versetzte Preßsaft wieder klar, der Pankreasextrakt enthaltende bleibt trübe.

Es liegt sehr nahe, anzunehmen, daß die suspendierten Teilchen der Flüssigkeit gelöstes Toluol entziehen, namentlich wenn sie teilweise von fettartiger Beschaffenheit sind. Auf diese sehr einfache Weise könnte durch Zusatz von Pankreasextrakt das Bakterienwachstum begünstigt werden. Wir wollen aber nicht unterlassen zu betonen, daß es sich hier nur um eine Erklärungsmöglichkeit handelt, eine Möglichkeit, die vielleicht nur für unsere Versuche zutrifft.

Schon bei der ausschließlichen Betrachtung der Versuche, welche eine Abnahme aufweisen, erhoben sich also sehr starke Bedenken gegen die Auffassung, daß diese Abnahme durch Fermentwirkung bedingt wurde. Weit gewichtigere Argumente gegen eine solche Auffassung ergeben sich aber, wenn man die gesamten an Katzen von uns gesammelten Beobachtungen in Rücksicht zieht.

Wenn die von uns beobachteten Abnahmen wirklich auf die Tätigkeit von Organfermenten zurückzuführen waren, so mußten uns die glykolytischen Versuche regelmäßig, oder doch annähernd regelmäßig gelingen. Das war nun keineswegs der Fall; wir erwähnten schon, daß von 18 Versuchen überhaupt nur 7 eine Abnahme zeigten, während bei 11 Versuchen der Zuckergehalt gleich geblieben war (8 Versuche) oder zugenommen hatte (siehe die drei Versuche 8, 12, 21, Tabelle I). Betrachtet man die letzten 7 überhaupt angestellten Versuche (Versuche 19 bis 25, Tabelle I), so fällt auf, daß in keinem von ihnen sich eine Abnahme des Zuckers zeigt, wenn man von der ganz geringfügigen, bereits besprochenen, im Versuch 19, absieht. Unter den vorhergehenden 11 Versuchen (8 bis 18) findet sich dagegen 6 oder doch 5 mal ein deutliches Verschwinden.

Das abweichende Verhalten der letzten 7 Versuche ist nun keineswegs durch Zufall bedingt.

Hatten wir schon früher den Verdacht gehegt, daß bei einigen Versuchen Bakterien mit im Spiele waren, so wurden wir darin durch den Verlauf des Versuchs 18 (Tabelle I) bestärkt. (Siehe oben.) Wir fügten daher vom Versuch 19 ab den bisher zur Wahrung möglicher Asepsis ergriffenen Maßnahmen einige weitere hinzu, d. h. wir fingen von nun an den Muskelpreßsaft in einem sterilisierten Maßzylinder auf, wir verwandten zu allen Messungen nur noch sterilisierte Pipetten und schließlich ersetzten wir die bisher zu den einzelnen Versuchen verwandten sterilisierten Pulverflaschen von 50 ccm durch solche von 100 ccm Inhalt, welche letztere natürlich ein gründlicheres Durchschütteln der meist mit dem Toluol über 40 ccm betragenden Flüssigkeit ermöglichten.

Im übrigen wurde bei 4 von den 7 Versuchen noch eine weitere kleine Modifikation getroffen, welche aber, wenn überhaupt, nur fördernd auf die Glykolyse einwirken konnte und unten noch zu besprechen sein wird.

Bei dem Erfolg der eben geschilderten, scheinbar so geringfügigen Maßnahmen der Asepsis glauben wir es als sicher hinstellen zu dürfen, daß die in einem Teil der früheren Katzenversuche von uns beobachtete Zuckerzerstörung nicht auf Organfermente, sondern auf zufällige Verunreinigungen, aller Wahrscheinlichkeit nach also auf Bakterien, zurückzuführen war.

Ehe wir weitere Folgerungen aus unseren Versuchen an Katzen ziehen, möchten wir ganz kurz auf die bisher bei der Besprechung unberücksichtigt gebliebenen Hunderversuche, welche zum Teil mit ziemlich stark abweichender Technik ausgeführt wurden, hinweisen (Tabelle I, Versuch 3 bis 7). Wie man sieht, hat bei 4 von diesen 5 Versuchen eine Abnahme stattgefunden, welche bei den Versuchen 3 und 5 sehr deutlich, bei den Versuchen 6 und 7 gerade merklich ist. Irgend eine Einwirkung des Pankreaszusatzes auf die Abnahme ist nicht zu erkennen. Wenn diese Versuche überhaupt etwas aussagen, so sprechen sie gegen einen Einfluß des Pankreaszusatzes auf die Glykolyse im Muskelpreßsaft. Doch war die Technik bei diesen Versuchen eine von der durch C o h n h e i m geübten immerhin so abweichende, daß wir nicht in der Lage sind, weitergehende Schlüsse aus ihnen zu ziehen.

Der bisher unbesprochene Versuch 4 zeigt eine Zunahme, welche möglicherweise in einer gewissen Abhängigkeit vom

Pankreaszusatz steht. Sie ist am größten dort, wo kein Pankreasextrakt hinzugefügt wurde und fehlt bei dem stärksten Pankreaszusatz vollständig. Am einfachsten ließe sich der Versuch durch die Annahme einer die Glykogenspaltung hemmenden Wirkung des Pankreasextrakts erklären, falls nicht auch dieses Versuchsergebnis durch mehr zufällige Nebenwirkungen bedingt ist.*)

Wenn wir also als das Gesamtergebnis der von uns ausgeführten Untersuchungen bezeichnen müssen, daß wir zu einer Bestätigung Cohnheims nicht gelangten, so ist es, ehe wir uns über die von Cohnheim selbst ausgeführten Versuche aussprechen, nötig, daß wir die Frage erörtern, ob wir nicht doch vielleicht bei unseren Versuchen in wesentlichen Punkten von den Angaben Cohnheims abgewichen sind.

Auf zwei Momente glauben wir hier hinweisen zu müssen. Wir haben das Pankreas bei unseren Versuchen bis zu 10 Minuten im Wasser gekocht. Vielleicht erhitzte Cohnheim nur kürzere Zeit zum Sieden und die Kochbeständigkeit des Aktivators war keine vollständige. Wir haben diese Fehlermöglichkeit ausgeschaltet, indem wir in 4 Fällen (Versuch 21 bis 24) das teils fein zerschnittene, teils mit Quarzsand zerriebene Pankreas nur $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde bei einer Temperatur von 60 bis 64° mit Wasser extrahierten**). Es ist das die Modifikation, die wir bei 4 der 7 letzten Versuche, in denen sich keine wesentliche Abnahme zeigte, vornahmen.

Noch ein zweiter Punkt muß hier erwähnt werden:

Wir haben durch Zusatz von physiologischer Kochsalzlösung stets alle Flüssigkeiten auf gleiche Volumina gebracht, um in allen Gefäßen den gleichen Zucker- und Eiweißgehalt zu haben. Aus den Angaben Cohnheims geht nicht hervor, ob er ebenso verfuhr. Uns erschien eine derartig gleichmäßige Behandlung aller Flüssigkeiten um so nötiger, als Cohnheim in seiner ersten Arbeit***) darauf hinweist, daß er in mehreren Versuchen, in denen er viel Flüssigkeit (Ringersche Lösung) hinzusetzte, sehr schlechte Resultate gehabt habe, ein Verhalten, das allerdings nicht konstant war†).

*) Mit der weiteren Verfolgung dieses Befundes sind wir beschäftigt.

**) Wir wählten die Temperatur von etwa 60° zur Extraktion, um das Trypsin, das nach den Angaben in Cohnheims erster Arbeit unter Umständen sehr störend wirken kann, mit Sicherheit auszuschalten.

***) O. Cohnheim, Zeitschrift f. physiol. Chemie 39, 338 (1903).

†) Da Cohnheim in seiner zweiten Arbeit (Zeitschrift f. physiol. Chemie 42, 405 und 406 [1904]) z. T. sehr erhebliche Flüssigkeitszusätze machte (Vers. 12, 13, 14, 15, 17), so ist wohl anzunehmen, daß auch er sich

Hiernach waren jedenfalls ungleiche Verdünnungen zu vermeiden.

Wir glauben also in keiner wesentlichen Maßnahme von den Angaben Cohnheims abgewichen zu sein, und wir müssen daher die Ansicht aussprechen, daß die den unseren entgegengesetzten Versuchsergebnisse Cohnheims — wenigstens soweit es sich um Versuche mit erhitztem Pankreasextrakt handelt — durch ähnliche störende Nebenwirkungen hervorgerufen wurden, wie auch wir sie zu beobachten Gelegenheit hatten.

Die vorliegende Nachprüfung bezieht sich nur auf Untersuchungen Cohnheims, streng genommen nur auf einen Teil derselben. Dennoch glauben wir an dieser Stelle darauf kurz hinweisen zu müssen, daß der eine von uns (Embden) sich früher ebenfalls vergeblich bemühte, die Resultate von Stoklasa und Rahel Hirsch zu bestätigen*).

Bei den nach dem Vorgange von Rahel Hirsch angestellten Versuchen wurde allerdings der Organbrei sehr lange Zeit auf der Schüttelmaschine mit großen Mengen Toluol geschüttelt, ein Umstand, der nach Angabe verschiedener Autoren die Wirkung des glykolytischen Fermentes hindern soll**). Wenn die letztere Behauptung richtig ist, es aber andererseits feststeht, daß das Toluol und wohl auch andere ähnliche Antiseptika bei wenig intensiver Einwirkung keinen Schutz vor Bakterien bieten, so folgt unseres Erachtens daraus, daß der von vielen Forschern eingeschlagene Weg, in mit Antisepticis versetztem Organbrei oder Organpreßsäften die Wirkung von zuckerzerstörenden Fermenten zu studieren, unbrauchbar und deswegen zu verlassen ist.

Protokollauszug.

Versuch 3. — Muskelfleisch von einem pankreaslosen Hunde (operiert am 8./IX., getötet am 22./IX.), 125 g, in kleine Würfel geschnitten, mit Quarz und Kieselguhr zerrieben, bis zu 400 Atm. gepreßt. Gewonnene Menge Fleischsaft 46 ccm. Zugefügt 14,0 ccm physiologische Kochsalzlösung + 0,5 g Zucker. — Von diesen 60 g 3 Einzelversuche zu je 20 ccm. Gleiche aliquote Teile neutralisiert und auf 50 ccm aufgefüllt. Titration mit 5 ccm Knappscher Lösung.

Grenzwerte: Sofort	4,55
I (2 Pankreas)	5,50
II (4 Pankreas)	5,45.

durch Auffüllen auf gleiche Volumina vor Störungen durch ungleiche Verdünnungen schützte.

*) Die betreffenden Versuche wurden im Physiologisch-chemischen und Physiologischen Institut zu Straßburg ausgeführt.

**) J. Feinschmidt, Diese Beiträge 4, 511; 1903.

Versuch 4. — Muskelfleisch von einem gesunden, kräftigen normal gefütterten Hunde, etwa 250 g, in der Fleischhackmaschine zerkleinert, mit Quarz und Kieselguhr zerrieben, gepreßt. Preßsaft 140 ccm. Hierzu 10 ccm physiologische Kochsalzlösung + 1,0 g Zucker. Hiervon 5 Versuche zu je 30 ccm. — Zur Titration je 35 ccm neutralisiert, aufgefüllt auf 50 ccm. —

Grenzwerte: Sofort	4,85
I	3,1
II (2 Pankreas)	3,8
III (4 Pankreas)	3,6
IV (8 Pankreas)	5,0.

Pankreas behandelt wie bei Versuch 3.

100 g Pankreas von frisch geschlachtetem Rind in 300 ccm Wasser 10 Minuten gekocht. Nach Abkühlen 200 g Wasser zugefügt. Filtration.

Versuch 5. — Muskelfleisch von einem gesunden kräftigen, nach einem Hungertage getöteten Hunde, 270 g, in der Fleischhackmaschine zerkleinert, diesmal im Kühlkasten gefroren, mit der Kosselschen Maschine zerschnitten, mit Kieselguhr zerrieben und in der üblichen Weise gepreßt. Preßsaft 112 ccm. Zusatz 8 ccm Wasser + 1,0 g Zucker. 10 Rindspankreas + 90 ccm Alkohol eingedampft, Rückstand mit Wasser auf 100 ccm gebracht. 4 Einzelversuche zu je 30 ccm. — Titration wie bei Versuch 4 (35 : 50).

Grenzwerte: Sofort	3,6
I	4,2
II (3 Pankreas)	4,2
III (7 Pankreas)	4,15.

Versuch 6. — Muskelfleisch von einem jungen, nach einem Hungertage getöteten Hunde, in der Fleischhackmaschine zerkleinert, im Kühlkasten gefroren, mit der Kosselschen Maschine zerschnitten, mit Kieselguhr zerrieben, gepreßt. Preßsaft 108 ccm. Hierzu Zuckerlösung 1,0 g in 12 ccm Wasser. — Pankreas tags vorher gewonnen (10 Rindspankreas in der Fleischhackmaschine zerkleinert, mit 90 ccm Alkohol extrahiert. Alkohol vertrieben. Mit kaltem Wasser auf 100 gebracht), nochmals aufgeköcht. 4 Einzelversuche zu je 30 ccm wie bei Versuch 5, ebenso Titration.

Grenzwerte: Sofort	3,7
I	4,05
II (3 Pankreas)	4,1
III (7 Pankreas)	4,05.

Versuch 7. — Muskelfleisch von einem großen, bis zuletzt gefütterten Hunde, 500 g mit der Fleischhackmaschine zerkleinert, gefroren, zerschnitten und gepreßt wie früher. Fleischsaft 240 ccm. Hiervon 108 ccm mit 12 ccm Zuckerlösung (1,0 g Zucker) versetzt. 10 Rindspankreas zerkleinert, in 100 ccm siedendes Wasser gebracht, 10 Minuten gekocht, wieder auf 100 gebracht. Versuchsanordnung wie bei Versuch 5 und 6, ebenso Titration.

Grenzwerte: Sofort	3,75
I	4,05
II (3 Pankreas)	3,95
III (7 Pankreas)	4,0.

Versuch 8. — Kleine Katze, entblutet. Muskelfleisch, 127 g, mit der Fleischhackmaschine zerkleinert, im Kühlschrank gefroren, nach Kossel

geschnitten. — Pankreas von derselben Katze, 4 g, mit Quarz zerrieben, mit 40 ccm Wasser gekocht, steril aufbewahrt, vor dem Gebrauch auf 40 ccm gebracht. Preßsaft 50 ccm + 10 g Zuckerlösung (0,5 g Zucker : 10 ccm Wasser). Hiervon 3 Einzelversuche zu je 20 ccm. Zur Titration je 23 ccm auf 25 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	4,45
I	verloren
II (2,5 Pankreas)	3,55.

Versuch 9. — Große Katze, gut entblutet. Muskelfleisch 220 g, behandelt wie bei Versuch 8. Pankreas derselben Katze 4,5 g, mit Quarz zerrieben, 10 Minuten gekocht, steril aufbewahrt, vor Gebrauch auf 45 gebracht. — Preßsaft 101 ccm + Zuckerlösung (1,0 g Zucker : 19,0 ccm Wasser). Hiervon 4 Einzelversuche zu je 30 ccm. Zur Titration 40 ccm auf 50 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	3,25
I	3,35
II (2,5 Pankreas)	4,85
III (5,0 Pankreas)	4,05.

Versuch 10. — Mittelgroße Katze, weniger gut entblutet. Muskelfleisch 180 g, wie in den ersten Katzenversuchen behandelt. Pankreas derselben Katze, 4,5 g, behandelt wie bei Versuch 8 und 9. Preßsaft 70 ccm + Zuckerlösung (0,75 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). 4 Einzelversuche zu je 20 ccm. Zur Titration 33 ccm auf 40 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	4,0
I	4,05
II (1,6 Pankreas)	4,05
III (3,2 Pankreas)	4,05.

Versuch 11. — Mittelgroße Katze, sehr gut entblutet. Muskelfleisch in derselben Weise behandelt. — Pankreas beim Kochen verloren gegangen. Deshalb das tagsvorher bei Versuch 10 gewonnene Pankreasextrakt nochmals aufgekocht und verwendet. Versuchsanordnung genau wie bei Versuch 10.

Grenzwerte: Sofort	2,85
I	0
II (1,6 Pankreas)	0
III (3,2 Pankreas)	0.

Versuch 12. — Mittelgroße Katze, gut entblutet. Muskelfleisch 295 g. Preßsaft 136 ccm. — Pankreas derselben Katze 4,5 g. — Fleisch und Pankreas behandelt wie in den übrigen Katzenversuchen. Vom Fleischsaft 110 ccm + Zuckerlösung (1,0 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). Hiervon 4 Versuche zu je 30 ccm. — Zur Titration 35 ccm auf 45 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	4,25
I	4,25
II (2,5 Pankreas)	3,7
III (5,0 Pankreas)	3,7.

Versuch 13. — Große Katze, nicht vollkommen entblutet. — Muskelfleisch 300 ccm. Preßsaft 136 ccm + Zuckerlösung (1,5 g Zucker : 14,0 ccm Wasser). — Pankreas derselben Katze 5 g. 5 Einzelversuche zu je 30 ccm. — Zur Titration je 35 ccm auf 45 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	4,1
I	4,15
II (1,0 Pankreas)	4,25
III (2,5 Pankreas)	4,1
IV (5,0 Pankreas)	4,2.

Versuch 14. — Mittelgroße Katze, gut entblutet. — Pankreas 4,5 g. Muskelfleisch 280 g. Preßsaft 138 ccm + Zuckerlösung (1,5 g Zucker : 12,0 ccm Wasser). 4 Einzelversuche zu je 30 ccm. Zur Titration je 33 ccm auf 40 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	3,95
I	4,0
II (2,5 Pankreas)	4,05
III (5,0 Pankreas)	4,05.

Versuch 15. — Große Katze, nicht gänzlich entblutet. — Pankreas 6,0 g. — Fleischsaft 136 ccm + Zuckerlösung (1,5 g Zucker : 15,0 ccm Wasser). Hiervon 5 Versuche zu je 30 ccm. — Zur Titration je 33 ccm auf 40 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	2,35
I	2,35
II (1 Pankreas)	2,95
III (2,5 Pankreas)	3,15
IV (5,0 Pankreas)	0.

Versuch 16. — Mittelgroße Katze, gut entblutet, mit physiologischer Kochsalzlösung durchgespült. Muskelfleisch 290 g. Fleischsaft 110 ccm + Zuckerlösung (1,0 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). Pankreas 5 g. 4 Einzelversuche zu je 30 ccm. Zur Titration je 35 ccm auf 45 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	3,05
I	3,05
II (2,5 Pankreas)	3,1
III (5,0 Pankreas)	3,75.

Versuch 17. — Kleine, junge Katze, gut entblutet. Muskelfleisch 230 g. Fleischsaft 90 + Zuckerlösung (0,75 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). Pankreas 5,5 g. 5 Einzelversuche zu je 20 ccm. Zur Titration je 33 ccm auf 40 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	3,45
I	3,55
II (1,6 Pankreas)	3,65
IIIa (3,2 Pankreas)	3,75
IIIb (3,2 Pankreas)	3,75 (Kontrollversuch).

Versuch 18. — 2 Katzen getötet, von denen die eine gut, die andere weniger gut entblutet wurde. Muskelfleisch gemischt 320 g. Beide Pankreasdrüsen zusammen verarbeitet (10 g) und mit dem tagsvorher gewonnenen, im Eisschrank aufbewahrten Extrakt gemischt. Fleischsaft 188 ccm + Zuckerlösung (2,0 g Zucker : 22,0 ccm Wasser). 7 Einzelversuche zu je 30 ccm. Zur Titration 38 ccm auf 45 ccm aufgefüllt.

Grenzwerte: Sofort	2,95
I	2,85
II (2,5 Pankreas)	4,25
III (5,0 Pankreas)	3,4
IV (7,5 Pankreas)	0
Va (10 Pankreas)	0
Vb (10 Pankreas)	0 (Kontrollversuch).

Versuch 19. — Mittelgroße Katze, ohne Narkose entblutet. Muskelfleisch etwa 250 g. Pankreas 4,5 g. Preßsaft 110 ccm + Zuckerlösung (1,0 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). 6 Einzelversuche zu je 20 ccm. Zur Titration 33 ccm auf 40 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	4,55
I	4,7
II (1,5 Pankreas)	5,05
III (3,0 Pankreas)	4,75
IV (4,5 Pankreas)	4,7
V (6,0 Pankreas)	4,75.

Versuch 20. — Große Katze, gut entblutet. Muskelfleisch 320 g. Pankreas 4,5 g. Fleischsaft 140 ccm + Zuckerlösung (1,5 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). 5 Einzelversuche zu je 30 ccm. Zur Titration 40 ccm auf 50 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	2,9
I	2,95
II (1 Pankreas)	2,95
III (3 Pankreas)	2,9
IV (5 Pankreas)	2,95.

Versuch 21. — Mittelgroße Katze, sehr gut entblutet. Muskelfleisch 170 g. Pankreas 5 g, klein geschnitten, im Wasserbade bei 60 bis 62° $\frac{1}{2}$ Stunde extrahiert. Fleischsaft 70 ccm + Zuckerlösung (1,0 g Zucker : 10,0 ccm Wasser). 4 Einzelversuche zu je 20 ccm. Zur Titration 25 ccm auf 35 ccm gebracht.

Grenzwerte: Sofort	5,15
I	4,25
II (1,6 Pankreas)	4,25
III (3,2 Pankreas)	4,2.

Versuch 22. — Hierzu 2 Katzen verwendet. 1. Katze ziemlich gut entblutet. Muskelfleisch 360 g. Preßsaft 115 ccm. Pankreas mit Quarz zerrieben, 1 Stunde im Wasserbade bei 62 bis 64° extrahiert. 2. Katze, gut entblutet, 290 g Fleisch, Preßsaft 130 ccm. Pankreas 5 g wie bei der 1. Katze behandelt. Gemischter Preßsaft 245 ccm. Gemischte Pankreasdrüsen 10 g. Zu den 9 Einzelversuchen à 30 ccm 245 ccm Preßsaft + Zuckerlösung (2,5 g Zucker auf 25 ccm Wasser). Zur Titration verwendet 45 ccm (mit wenigen Tropfen Natronlauge neutralisiert).

Grenzwerte: Sofort	2,85
I	2,95
II (1 Pankreas)	2,9
III (3 Pankreas)	2,85
IV (5 Pankreas)	2,9
V (7 Pankreas)	2,85
VI (9 Pankreas)	2,95
VII (12 Pankreas)	2,95
VIII (15 Pankreas)	2,85.

Versuch 23. — Mittelgroße Katze, gut entblutet, mit physiologischer Kochsalzlösung durchspült. Pankreas 4,5 g in kleinste Stückchen geschnitten, bei 60 bis 62° im Wasserbade $\frac{1}{2}$ Stunde extrahiert. Fleischmenge unbekannt. Preßsaft 110 ccm. Zusatz von 1 g Zucker in 10 ccm Wasser. 4 Einzelversuche zu je 30 ccm. Zur Titration 40 ccm (mit wenigen Tropfen Natronlauge neutralisiert).

Grenzwerte: Sofort	2,85
I	2,85
II (4 Pankreas)	2,85
III (10 Pankreas)	2,85

Versuch 24. — Große Katze, gut entblutet. Pankreas 4,5 g, mit Quarzsand zerrieben, im Wasserbade bei 62 bis 64° extrahiert. Muskelfleisch 265 g. Fleischsaft 108 ccm + Zuckerlösung (1,0 g Zucker : 12,0 ccm Wasser). 4 Einzelversuche zu je 80 ccm. Zur Titration 40 ccm (mit wenigen Tropfen Natronlauge neutralisiert).

Grenzwerte: Sofort	3,35
I	3,35
II (4 Pankreas)	3,35
III (10 Pankreas)	3,35.

Versuch 25. — Katze, gut entblutet. Pankreas 5 g, mit Quarzsand zerrieben, 10 Minuten gekocht. — Muskelfleisch etwa 300 g. Fleischsaft 139 ccm. Zusatz von Zuckerlösung 1,25 g Zucker : 15 ccm Wasser. Hiervon 5 Einzelversuche zu je 80 ccm. Zur Titration 35 ccm (mit wenigen Tropfen Natronlauge neutralisiert). (10 ccm Knappscher Lösung.)

Grenzwerte: Sofort	4,65
I	4,75
II (2 Pankreas)	4,65
III (4 Pankreas)	4,65
IV (6 Pankreas)	4,8.

XX.

Untersuchungen über physikalische Zustands- änderungen der Kolloide.

Vierte Mitteilung.

Eiweißfällung durch Schwermetalle.

Von Wolfgang Pauli.

Ausgeführt mit Unterstützung der Kaiserlichen Akademie der Wissenschaften.

Aus dem Institute für allgemeine und experimentelle Pathologie in Wien.

Vorstand: Prof. R. Paltauf.

I.

Gegenüber den in den früheren Mitteilungen¹⁾ behandelten Eiweißfällungen durch die Salze der Alkalien und alkalischen Erden sind die Fällungen durch die Schwermetalle (Zn, Cu, Pb, Hg, Ag, Fe usw.) als selbständige Gruppe zureichend charakterisiert. Als hauptsächliche differenzierende Merkmale mögen gelten zunächst der vorwiegende Einfluß des Kations auf das Zustandekommen der Koagulation, neben dem im Gegensatze zu den beiden anderen Gruppen die Bedeutung des Anions stark zurücktritt. Eine weitere wesentliche Eigentümlichkeit der Schwermetallproteinfällung ist die Art ihrer Abhängigkeit von der Konzentration des Fällungsmittels. Bei den Alkali- und Erdalkaliverbindungen bildet eine relativ hoch liegende Konzentration den Schwellenwert der Ausflockung, dessen Überschreiten rasch zu einem Maximum der Fällung führt, das durch weiteren Zusatz fällenden Salzes unbeeinflusst bleibt. Hingegen kommt es bei den Schwermetall-

salzen schon in den schwächsten Konzentrationen zur Eiweißausflockung; diese geht bei zunehmendem Gehalte an Fällungsmittel durch ein Maximum und kann bei fortschreitender Salzkonzentration selbst auf Null absinken.

So wie im Übermaße des Fällungsmittels sind diese Eiweißniederschläge auch in überschüssigem Albumin löslich. (Rose, Harnack, Galeotti.) Stellt man sich, wie dies Galeotti²⁾ mit großem Erfolg getan, die Aufgabe, ohne Rücksicht auf die Einzelheiten des Vorganges, den Gang der Schwermetallproteinfällung nach den für die Darstellung der chemischen Gleichgewichte in inhomogenen Systemen üblichen Methoden zu registrieren, so kann man unzweifelhaft die Fällungen als (bei Überschuss der Komponenten) reversibel bezeichnen. Diese Art von Reversibilität muß jedoch strenge von jener unterschieden werden, welche in unseren Untersuchungen der Einteilung der Eiweißfällungen zugrunde gelegt wurde. Hier wurden die Fällungen durch Neutralsalze der Alkalimetalle und des Magnesiums als reversibel bezeichnet, weil sie, im Gegensatze zu den irreversiblen durch Erdalkali- und Schwermetalle, bei Verdünnung oder Entfernung des Salzes durch Diffusion zum unveränderten*) Eiweiß zurückführen. Deshalb findet dieses Verfahren bekanntlich auch zur Trennung und Reinigung der Eiweißkörper vielfache Verwendung. Bei den von uns als irreversibel bezeichneten Eiweißfällungen führt hingegen kein einfacher Weg zum ursprünglichen Eiweiß zurück. Vielmehr weisen die physikalischen Charaktere des durch Lösung im Überschusse sei es des Fällungsmittels, sei es von Protein gewonnenen Materials (optische Eigenschaften, Viskosität, Filtrierbarkeit, Hitzekoagulation usw.) mit höchster Wahrscheinlichkeit auf das Auftreten neuer eigenartiger Molekülkomplexe hin. Von allen vorliegenden Versuchen, solche irreversible Eiweißfällungen von den Schwermetallionen zu befreien, kann kein einziger als beweisend dafür gelten, daß man zum unveränderten Ausgangskörper gelangen kann, wie dies beispielsweise für eine Ammonsulfatfällung unschwer möglich ist. Vielmehr zeigen die Dialysierversuche solcher Eiweißmetallniederschläge nur, daß die Beseitigung des metallischen Bestandteiles praktisch bald eine Grenze erreicht. In dem ausgeführten Sinne

*) Mit welchen allgemeinen Einschränkungen bei den organischen Kolloiden überhaupt von reversiblen Zustandsänderungen gesprochen werden kann, ist näher ausgeführt in dem Aufsätze: Eigenschaften organischer Gallerten, Ergebnisse der Physiologie, III. Jahrgang, I. Abt. S. 155.

werden hier die Schwermetall- und Erdalkalifällungen von Eiweiß als irreversible bezeichnet werden, eine Abgrenzung, die sich auch im physiologischen Verhalten der Salzgruppen deutlich ausprägt.

II. Versuche.

Für ein näheres Eindringen in die Einzelheiten und den Vergleich mit den bisher bekannten Tatsachen empfahl sich namentlich, ähnlich wie dies in den früheren Abhandlungen mitgeteilt wurde, die Feststellung der Wirkung verschiedener Ionen auf den Fällungsprozeß. Die Versuche wurden zunächst am Zinksulfat ausgeführt, das sich auch wegen seiner großen Löslichkeit zu einem sehr vollständigen Überblick der Schwermetalleiweißfällung eignet.

Es wurden auch zahlreiche mehr oder minder eingehende Experimente mit anderen Salzen (Kupfersulfat, Kupferacetat, Eisenchlorid, Eisennitrat, Zinkacetat, Zinkchlorid, Bleiacetat, Silbernitrat und Quecksilberchlorid) vorgenommen, deren Resultate vorläufig nicht im einzelnen beschrieben, sondern nur, wo dies nötig erschien, in der folgenden zusammenfassenden Darstellung der Ergebnisse angeführt oder berücksichtigt werden.

Die Versuchsanordnung war die gleiche wie sie in den früheren Mitteilungen angegeben ist.

(Siehe Tabelle I auf Seite 236.)

Die fällende Eigenschaft des Zinksulfates wächst stetig von der Konzentration 0,001- bis 0,05-normal, von da bis 0,5-n. nimmt dieselbe wieder ab, um in der Zone zwischen 1,00 und 2,00 inkl. fast ganz zu verschwinden. Bei höheren Konzentrationen tritt sie wieder auf. Die Fällungen bei den niedrigen Konzentrationen sind bei Verdünnung irreversibel, sie können sogar durch dieselbe verstärkt werden, sobald die Konzentration das Fällungsoptimum überschritten hat. Die durch hochkonzentrierte Zinksulfatlösung bewirkten Fällungen sind dagegen nach kurzem Bestehen bei Verdünnung reversibel. Bei höherer Konzentration der Eiweißlösung werden die Fällungen stärker und das Intervall zwischen irreversibler und reversibler Fällung (0,5 bis 2 n) enger, als bei niederem Eiweißgehalt (0,5 bis 4 n ZnSO_4). Bei noch höherem Eiweißgehalt tritt die Fällung durch das Zinksalz bei den Anfangskonzentrationen (0,003 bis 0,01 n) schwächer auf als bei niederem Albumingehalt.

(Siehe Tabelle II auf Seite 237.)

I. ZnSO_4 bei wechselnder Konzentration.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 ^h		sofort	nach 24 ^h
1 0,001 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	klar	sehr zarte T.	1 0,5 ZnSO_4	milchige T. (die sich bei Verdünnung verstärkt)	milchige T.
2 0,003 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	sehr zarte T.	feinmilchige T.	2 1,00 ZnSO_4	sehr zarte Trübung	feinmilchige T.
3 0,005 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	feinmilchige T.	feinmilchige T.	3 1,5 ZnSO_4	klar	zarte T.
4 0,01 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	dichtere feinmilchige T.	feinmilchige T.	4 2,00 ZnSO_4	flockiger Nie- derschlag, der sich löst bis auf zarte Trübung	feinmilchige T.
5 0,02 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	stärkere feinmilchige T.	zarte Trübung flockiger Nie- derschlag ab- gesetzt.	5 4,00 ZnSO_4	schwach durch- scheinende milchige T. (reversibel bei Verdünnung)	feinmilchige T. neben spär- lichen Flocken
6 0,05 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	dichte feinmilchige T.	zarte T. neben abgesetztem flockigem Nie- derschlag	6 6,00 ZnSO_4	dickmilchige Fällung (reversibel bei Verdünnung)	grobflöckige Fällung in klarer Flüssig- keit
7 0,1 ZnSO_4	feinmilchige T.	milchige, durch- scheinende T.	Mischung c	Zustandsänderung	
8 0,2 ZnSO_4	flockiger Niederschlag, der sich beim Umrühren z. T. löst.	feinmilchige T.		sofort	nach 24 ^h
9 0,5 ZnSO_4	feinmilchige T.	feinmilchige T.	1 0,003 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	klar	zarte T.
10 1,00 ZnSO_4	klar	zarte T.	2 0,005 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	zarte T.	feinmilchig
11 1,5 ZnSO_4	klar	sehr zarte T.	3 0,01 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	feinmilchig	dichtere fein- milchige T.
12 2,00 ZnSO_4	klar	sehr zarte T.	4 0,02 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	milchig durch- scheinend	gelatinöser Niederschlag neben fein- milchiger T.
13 4,00 ZnSO_4	feinmilchige T.	feinmilchige T. neben spär- lichen Flocken.	5 0,05 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	opak dickmilchig	opak, dichte Flocken

In Reihe a bis zu 0,5 ZnSO_4 die entsprechenden Raumteile von Normallösungen, 1 ccm Eiweißlösung, 9 ccm Salzlösung. Bei schwachen Konzentrationen des Zinksalzes zur Lösung des Globulins 0,1 NaCl zuge-
setzt.

In Reihe b Salz in Substanz, 8 ccm Wasser, 2 ccm Eiweißlösung.

In Reihe c 4 ccm Eiweißlösung mit der Salzlösung auf 10 ccm Gesamtvolumen gebracht.

II. 0.005 n-ZnSO₄ mit Neutralsalzen des Natrium und Kalium.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 h		sofort	nach 24 h
1 0,005 ZnSO ₄ + 0,1 NaCl	feinmilchige Trübung	milchige Trübung	1 0,005 ZnSO ₄ + 0,1 NaCl	feinmilchige Trübung	milchige Trübung etwas dichter als alle übrigen
2 + 1,00 Na ₂ SO ₄	zarte Trübung	milchige Trübung etwas schwächer als 1	2 + 1,00 K ₂ SO ₄	feinmilchige Trübung	milchige Trübung
3 + 1,00 NaCl	zarte Trübung	feinmilchige Trübung	3 + 1,00 KCl	zarte Trübung	milchige Trübung
4 + 1,00 NaC ₂ H ₃ O ₂	zarte Trübung	feinmilchige Trübung	4 + 1,00 KNO ₃	zarte Trübung	milchige Trübung
5 + 1,00 NaNO ₃	sehr zarte Trübung	zarte Trübung	5 + 1,00 KBr	fast klar	feinmilchige Trübung
6 + 1,00 NaBr	Opaleszenz	zarte Trübung	6 + 1,00 KJ	klar	fast klar
7 + 1,00 NaJ	fast klar	fast klar	7 + 1,00 KCyS	klar	klar
8 + 1,00 NaCyS	fast klar	fast klar			

Überall 5 ccm einer 0,01 Normal-Zinksulfatlösung, 3 ccm Wasser, 2 ccm Eiweiß, Salze in Substanz.

Sämtliche untersuchten Neutralsalze des Kalium und Natrium hemmen mehr oder minder die fällende Wirkung des Zinksulfates von der Konzentration 0,005-n. Diese Hemmung nimmt zu von den Sulfaten bis zu den Rhodaniden und ist für beide Metallionen nicht wesentlich verschieden.

III. 0,005 n-ZnSO₄ mit Neutralsalzen des Ammonium und Magnesium.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 h		sofort	nach 24 h
1 0,005 Zn SO ₄ + 0,1 NaCl	feinmilchige Trübung	milchige Trübung	1 0,005 Zn SO ₄ + 0,1 NaCl	feinmilchige Trübung	milchige Trübung
2 + 1,00 (NH ₄) ₂ SO ₄	fast klar	sehr zarte Trübung	2 + 1,00 Mg SO ₄	sehr zarte Trübung	zarte Trübung
3 + 1,00 NH ₄ Cl	fast klar	zarte Trübung	3 + 1,00 Mg Cl ₂	zarte Trübung	zarte Trübung
4 + 1,00 NH ₄ C ₂ H ₃ O ₂	klar	klar	4 + 1,00 Mg(NO ₃) ₂	klar	sehr zarte Trübung
5 + 1,00 NH ₄ NO ₃	klar	klar	5 + 1,00 Mg Br ₂	klar	fast klar
6 + 1,00 NH ₄ Br	klar	fast klar	6 + 1,00 Mg(Cy S) ₂	fast klar	feinmilchige Trübung
7 + 1,00 NH ₄ J	klar	klar			
8 + 1,00 NH ₄ Cy S	klar	klar			

Überall 5 ccm 0,01 n-Zinksulfatlösung, 3 ccm Wasser, 2 ccm Eiweißlösung, die übrigen Salze in Substanz.

Die Ammonium- und Magnesiumsalze wirken sämtlich hemmend auf die 0,005 n-Zinksulfatfällung. Diese Eigenschaft nimmt von den Sulfaten gegen die Rhodanide hin zu und ist viel stärker als die der entsprechenden Natrium- und Kaliumverbindungen.

Bei Rhodanmagnesium wird die hemmende Wirkung etwas schwächer als bei den entsprechenden Na-, K- und NH_4 -Verbindungen und auch geringer als bei den übrigen Mg-Verbindungen.

IV. 0,02 n- ZnSO_4 mit Salzen des Natrium und Ammonium.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 ^h		sofort	nach 24 ^h
1 0,02 ZnSO_4 + 0,1 NaCl	milchige Trübung	milchige Trübung			
2 + 1,0 Na_2SO_4	feinmilchige Trübung	feinmilchige Trübung	9 0,02 ZnSO_4 + 1,0 $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$	klar	zarte Trübung
3 + 1,0 $\text{Na}_2\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$	schwächere feinmilchige Trübung	feinmilchige Trübung	10 + 1,0 $\text{NH}_4\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$	klar	fast klar
4 + 1,0 NaCl	feinmilchige Trübung wie 3	feinmilchige Trübung	11 + 1,0 NH_4Cl	fast klar	zarte Trübung
5 + 1,0 NaNO_3	feinmilchige Trübung wie 3	feinmilchige Trübung	12 + 1,0 NH_4NO_3	klar	sehr zarte Trübung
6 + 1,0 NaBr	fast klar	feinmilchige Trübung etwas schwächer als 2-5	13 + 1,0 NH_4Br	klar	zarte Trübung schwächer als 9 u. 11
7 + 1,0 NaJ	klar	milchige Trübung wie 1	14 + 1,0 NH_4J	klar	milchige Trübung wie 1
8 + 1,0 NaCyS	dickmilchige Fällung	dickmilchige Fällung	15 + 1,0 NH_4CyS	dickmilchige Trübung	dickmilchige Fällung

2 ccm einer 0,1 n- ZnSO_4 -Lösung, 2 ccm Eiweißlösung, 6 ccm Wasser, Salze in Substanz.

Sulfat, Acetat, Nitrat und Bromid zeigen eine deutliche hemmende Wirkung auf die 0,02 n-Zinkfällung. Jodid verzögert

nur ihren Eintritt. Hingegen befördert das Rhodanid in auffallendem Maße die Eiweißfällung.

Die hemmenden Salze des Ammonium wirken stärker als die korrespondierenden des Natrium.

V. 0,1 n-ZnSO₄ mit Salzen des Na und NH₄.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 ^h		sofort	nach 24 ^h
1 0,1 ZnSO ₄	opake milchige Trübung	klar abge- setzter flockiger Niederschlag			
2 + 1,0 Na ₂ SO ₄	milchige Trübung schwächer als 1	durchschei- nende milchige Trübung	9 + 1,0 (NH ₄) ₂ SO ₄	sehr zarte Trübung	sehr zarte Trübung
3 + 1,0 NaC ₂ H ₃ O ₂	zarte Trübung	fein- milchige Trübung	10 + 1,0 NH ₄ C ₂ H ₃ O ₂	klar	klar
4 + 1,0 NaCl	milchige Trübung schwächer als 1	milchige Trübung dichter als 2	11 + 1,0 NH ₄ Cl	zarte Trübung	zarte Trübung
5 + 1,0 NaNO ₃	milchige Trübung wie 4	milchige Trü- bung neben abgesetztem Niederschlag dichter als 4	12 + 1,0 NH ₄ NO ₃	fast klar	zarte Trübung
6 + 1,0 NaBr	opake milchige Trübung	opake milchige Trü- bung neben dichtem Niederschlag	13 + 1,0 NH ₄ Br	zarte Trübung	milchige durchschei- nende Trübung
7 + 1,0 NaJ	dick- milchige Fällung	opake Fäl- lung abge- setzt neben milchiger Trübung	14 + 1,0 NH ₄ J	milchige Trübung	dick- milchige Trübung
8 + 1,0 NaCyS	grobflöckige Fällung	massige grobe Fällung	15 + 1,0 NH ₄ CyS	grobflöckige Fällung	massige grobe Fäl- lung in klarer Flüssigkeit

1 ccm einer 1,0 n-Zinksulfatlösung, 2 ccm Eiweißlösung, 7 ccm Wasser, Salze in Substanz, Kristallwasser wie in allen Versuchen berücksichtigt.

Von den Salzen des Natrium zeigen für diese Zinksulfat-konzentration nur Sulfat, Acetat, Chlorid und Nitrat eine merkliche Hemmung der Eiweißfällung, Bromid zeigt keinen nennens-

werten Einfluß, Jodid und vor allem Rhodanid deutliche Verstärkung der Niederschlagsbildung.

Die Ammonsalze zeigen eine viel stärkere Hemmungswirkung, die auch am Bromid deutlich, am Jodid angedeutet hervortritt; das Rhodanid verhält sich wie das entsprechende Natriumsalz.

VI. 0,3 n- und 0,5 n- ZnSO_4 mit den Neutralsalzen des Ammoniums.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 h		sofort	nach 24 h
1 0,3 ZnSO_4	dickmilchige Fällung	feinmilchige schwebende Trübung neben abgesetztem Niederschlag	1 0,5 ZnSO_4	milchige Trübung	milchiger Niederschlag sich langsam setzend
2 + 1,00 $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$	zarte Trübung	zarte (etwas dichtere) Trübung	2 + 1,00 $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$	zarte Trübung	feinmilchige Trübung
3 + 1,00 $\text{NH}_4\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$	klar	sehr zarte Trübung	3 + 1,00 $\text{NH}_4\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$	klar	fast klar
4 + 1,00 NH_4Cl	feinmilchige Trübung	feinmilchige Trübung	4 + 1,00 NH_4Cl	feinmilchige Trübung	milchige Trübung
5 + 1,00 NH_4NO_3	zarte Trübung	milchige Trübung	5 + 1,00 NH_4NO_3	sehr zarte Trübung	milchige Trübung
6 + 1,00 NH_4Br	feinmilchige Trübung	dickmilchige Trübung	6 + 1,00 NH_4Br	feinmilchige Trübung	dickmilchige Fällung
7 + 1,00 NH_4J	dickmilchige Trübung	dickmilchige grobe Fällung	7 + 1,00 NH_4J	dickmilchige Trübung	abgesetzter Niederschlag neben milchiger Trübung
8 + 1,00 NH_4CyS	grobflöckiger Niederschlag	massiger Niederschlag klar abgesetzt	8 + 1,00 NH_4CyS	grobflöckige Fällung	klar abgesetzter grobflöckiger Niederschlag

Von einer einfachnormalen Zinksulfatlösung 3 bzw. 5 ccm, 5 bzw. 3 ccm Wasser, 2 ccm Eiweißlösung.

Ammoniumsulfat, -acetat, -chlorid, -nitrat, -bromid hemmen abnehmend die Eiweißfällung durch 0,3 n-Zinksulfat, von Ammoniumjodid und -rhodanid wird dieselbe begünstigt.

Ammoniumsulfat, -acetat, -chlorid, -nitrat hemmen, die letzten zwei nur sehr wenig, das Bromid, Jodid und Rhodanid verstärken zunehmend die Eiweißfällung durch 0,5 n-Zinksulfat.

VII. n- und 4 n-ZnSO₄ mit den Neutralsalzen des Ammoniums.

Mischung a	Zustandsänderung		Mischung b	Zustandsänderung	
	sofort	nach 24 h		sofort	nach 24 h
1 1,00 ZnSO ₄	zarte Trübung	feinmilchige Trübung	1 4,00 ZnSO ₄	feinmilchige Trübung	milchige Trübung
2 + 1,00 (NH ₄) ₂ SO ₄	zarte Trübung	feinmilchige Trübung schwächer als 1	2 + 1,00 (NH ₄) ₂ SO ₄ einige Kristalle ungelöst	grob flockige Fällung	flockiger Niederschlag abgesetzt
3 + 1,00 NH ₄ C ₂ H ₃ O ₂	Opaleszenz	sehr zarte Trübung	3 + 1,00 NH ₄ C ₂ H ₃ O ₂ zum Teil ungelöst	zarte Trübung	zarte Trübung
4 + 1,00 NH ₄ Cl	milchige Färbung	flockiger klar abgesetzter Niederschlag	4 + 1,00 NH ₄ Cl zum Teil ungelöst	grob flockige Fällung	Niederschlag klar abgesetzt
5 + 1,00 NH ₄ NO ₃	zarte Trübung	milchige Trübung	5 + 1,00 NH ₄ NO ₃	grob flockige Fällung	} alle Nieder- schläge klar abgesetzt.
6 + 1,00 NH ₄ Br	milchige Trübung	dicke milchige Trübung	6 + 1,00 NH ₄ Br	grob flockige Fällung	
7 + 1,00 NH ₄ J	diekmilchige Fällung	grob flockige Fällung klar abgesetzt	7 + 1,00 NH ₄ J zum Teil ungelöst.	grob flockiger Niederschlag	
8 + 1,00 NH ₄ CyS	grob flockige Fällung	grob flockiger Niederschlag klar abgesetzt	8 + 1,00 NH ₄ CyS	grob flockiger Niederschlag	

In Reihe a von einer zweifachnormalen Zinksulfatlösung 5 ccm, 3 ccm Wasser, 2 ccm Eiweißlösung, die übrigen Salze in Substanz.

In Reihe b Salze in Substanz, 9 ccm Wasser, 1 ccm Eiweißlösung.

Ammoniumsulfat und -acetat hemmen, das erstere schwächer, die Eiweißfällung durch n-Zinksulfat, die übrigen Salze wirken verstärkend, zunehmend gegen Jodid und Rhodanid.

Bei 4fach n-Zinksulfat wirkt auch das Ammonsulfat fällungsverstärkend, nur das Ammoniumacetat zeigt eine fällungswidrige Wirkung (wahrscheinlich infolge teilweiser Abscheidung von Zinkacetat).

Wegen ihrer Übersichtlichkeit folgen noch einige kombinierte Fällungen von Zinkacetat und Neutralsalzen des Na, K, NH₄ und Mg. Zinkacetat zeigt einen ähnlichen Fällungsgang wie das Sulfat.

Die Fällung beginnt (für Eiklar 1:10) bei 0,003 bis 0,005, zeigt ein Maximum bei 0,05 und fast völlige Klärung bei 0,5 n.

VIII. 0,05 n-Zn-acetat und Neutralsalze.

Zinksalz in Verdünnung einer $\frac{n}{10}$ Lösung, Salze in Substanz. 9 ccm aqu. + 1 ccm nat. Eiweiß.

Zn-acet. 0,05	+ 1,00 Na ₂ SO ₄	+ 1,00 NaCl	+ 1,00 NaBr	+ 1,00 NaCNS
milchig, dann grob flockig	zarte Trübung bläulich	feinmilchig	milchig bläulich	milchig weiß
klar abgesetzter Niederschlag	zarte Trübung	feinmilchig	feinmilchige Trübung neben Niederschlag	klar abge- setzter massiger Niederschlag
	+ 1,00 K ₂ SO ₄	+ 1,0 KCl	+ 1,0 KBr	+ 1,0 KCNS
sofort	zarte Trübung	zarte Trübung, dann feinmilchig	milchig durchschei- nend	milchig opak
nach 24 h	zarte Trübung	feinmilchig schwächer als bei NaCl	feinmilchig neben Nieder- schlag	klar abge- setzter massiger Niederschlag
	+ 1,00 (NH ₄) ₂ SO ₄	+ 1,00 NH ₄ Cl	+ 1,00 NH ₄ Br	+ 1,00 NH ₄ CNS

Zn-acet. 0,05	+ 1,00 Na ₂ SO ₄	+ 1,00 NaCl	+ 1,00 NaBr	+ 1,00 NaCNS
sofort	opaleszent	sehr zarte Trübung	zarte Trübung	milchige Trübung
nach 24 ^h	fast klar	sehr zarte Trübung	zarte Trübung	massiger Niederschlag klar abge- setzt
	+ 1,00 Mg SO ₄	+ 1,00 MgCl ₂	+ 1,00 Mg Br ₂	+ 1,00 Mg CNS
sofort	sehr zarte Trübung	sehr zarte Trübung	zarte Trübung	milchige Trübung
nach 24 ^h	zarte Trübung	zarte Trübung	feinmilchige Trübung	milchiger grobflöckiger Niederschlag

Es hemmen sämtliche Sulfate, Chloride, Bromide die Eiweiß-fällung. Die Rhodanide hemmen nicht, eher wirken sie verstärkend. Die Hemmungswirkung wächst in der Reihenfolge Na, K, NH₄, Mg und nimmt ab in der Ordnung SO₄, Cl, Br.

IX. 0,2 n-Zinkacetat mit Neutralsalzen.

Zn-Gehalt durch Verdünnung von einfach normaler Lösung hergestellt und auf das Volum 9 ccm gebracht, Neutralsalze in Substanz, 1 ccm Eiweißlösung.

Zn-acet. 0,2	+ 1,00 Na ₂ SO ₄ *)	+ 1,00 NaCl	+ 1,00 NaBr	+ 1,00 Na Cy S
feinmilchig mit zarten Flocken	zarte Trübung	grobflöckige milchige Trübung	dickmilchige flöckige Fällung	flöckige milchige Fällung
feinmilchige Trübung mit zartem Niederschlag	feinmilchige Trübung	klar abge- setzter grob- flöckiger Niederschlag	klar abge- setzter grob- flöckiger Niederschlag	klar abge- setzter grob- flöckiger Niederschlag
	+ 1,00 K ₂ SO ₄ *)	+ 1,00 KCl	+ 1,00 KBr	+ 1,00 K Cy S
sofort	zarte Trübung	durchschei- nende milchige Trübung mit spärl. Flocken	milchige opake Trübung	milchige opake Trübung
nach 24 ^h	feinmilchige Trübung	klar abge- setzter grob- flöckiger Niederschlag	klar abge- setzter grob- flöckiger Niederschlag	klar abge- setzter grob- flöckiger Niederschlag

*) Filtriert von einer zarten Trübung.

Zn-acet. 0,2	+ 1,00 Na ₂ SO ₄ *)	+ 1,00 Na Cl	+ 1,00 Na Br	+ 1,00 Na Cy S
	+ 1,00 (NH ₄) ₂ SO ₄	+ 1,00 NH ₄ Cl	+ 1,00 NH ₄ Br	+ 1,00 NH ₄ Cy S
sofort	fast klar	zarte Trübung	zarte Trübung	milchige opake Trübung
nach 24 h	sehr zarte Trübung	zarte Trübung	milchige durchschei- nende Trübung	klar abge- setzter grob- flockiger Niederschlag
	+ 1,00 Mg SO ₄ *)	+ 1,00 Mg Cl ₂	+ 1,0 Mg Br ₂ *)	+ 1,00 Mg(CNS) ₂
sofort	fast klar	zarte Trübung	zarte Trübung	milchige Trübung
nach 24 h	zarte Trübung	zarte Trübung	milchige durchschei- nende Trübung	klar abge- setzter grob- flockiger Niederschlag

Es hemmen alle Sulfate und die Chloride von Mg und NH₄, die übrigen Salze verstärken die Fällung zunehmend von Br bis SCN. Die Hemmung bzw. Verminderung der fällungsfördernden Wirkung folgt zunehmend nach Na, K, NH₄ und Mg.

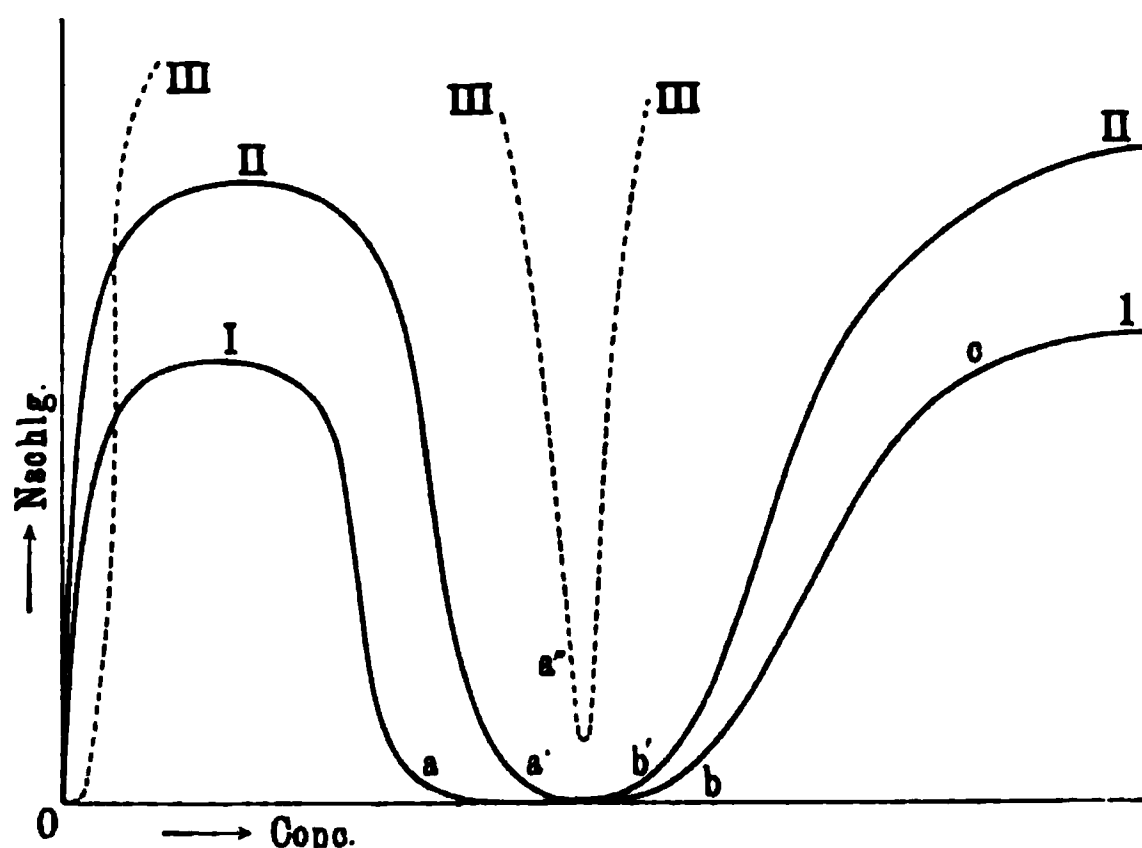
III. Zusammenfassung der Ergebnisse.

Die Verhältnisse, welche nach den obigen Versuchen bei der Eiweißfällung durch Zinksulfat vorliegen, lassen sich am anschaulichsten an der Hand der beistehenden schematischen Zeichnung darlegen, die als Abscisse die verwendeten Salzkonzentrationen, als Ordinate die Niederschlagsmengen enthält. (Siehe Skizze auf Seite 246.)

Wie man aus der Skizze entnehmen kann, tritt bei den untersuchten Eiweißkonzentrationen ein doppeltes Maximum der Eiweißfällung bei fortschreitendem Salzgehalte auf. Zwischen diesen Maximis findet sich eine Zone fehlenden Koagulationsvermögens, welche für die Eiweißverdünnung 1 : 10 zwischen 0,5 und 4 n-Zn SO₄ liegt und bei doppeltem Eiweißgehalte eine Einengung (zwischen ein- und zweifachnormaler Salzkonzentration) erfährt. Innerhalb des ersten Fällungsgebietes, Oa (Kurve I) ist die entstandene Fällung

*) Filtriert von einer zarten Trübung.

bei Verdünnung mit Wasser nicht reversibel; sie zeigt vielmehr für den absteigenden Ast des Kurvenstückes Oa Verstärkung durch Verdünnung. Wohl aber löst sie sich bei Verdünnung innerhalb des zweiten Fällungsbereiches bc , sobald die Verdünnung über b bis höchstens zur Konzentration entsprechend a getrieben wird. Darüber hinaus tritt irreversible Fällung ein. Im Überschusse von Albumin ist diese Fällung jedoch löslich, ähnlich wie dies in neuester Zeit von Galeotti eingehend für Niederschläge von Kupfer- und Silbereiweiß gezeigt worden ist.



Bei zunehmendem Eiweißgehalte rücken die zwei Fällungsgebiete aneinander heran. Durch die Kurven II und III, die höherem Albumingehalte entsprechen, soll dies verdeutlicht werden. Zugleich aber entfernt sich der aufsteigende Ast der Kurve Oa'' infolge der fällungshemmenden Wirkung des überschüssigen Albumins von dem Ursprungspunkte O .

Das beschriebene Verhalten des Zinksulfates, nämlich Auftreten zweier Fällungsmaxima und Verschiedenheit der Reversibilität der ihnen entsprechenden Fällungen, fand sich unter sonst gleichen Umständen nicht bei anderen darauf untersuchten Schwermetallsalzen von zureichender Löslichkeit. So trat bei Kupfersulfat, dessen niedrigste fällende Konzentration (für Eiklarlösung 1:10) der des Zinksulfates annähernd entspricht (0,0008 bis 0,001 n) und das gleich den Zinksalzen in einfachnormaler Konzentration nicht mehr eiweißfällend wirkt, auch in einer übersättigten sechsfachen Normallösung kein Niederschlag auf. Eine Beobachtung über das Auftreten eines Eiweißniederschlags in gesättigter Kupfersulfatlösung bei hohem Albumingehalt, welche

Galeotti*) mitteilt, scheint keine volle Analogie zu dem Verhalten bei Zinksulfat hoher Konzentration zu bieten. Er beschreibt sie wie folgt: „Löst man eine große Menge Kupferalbuminat in einer übersättigten CuSO_4 -Lösung auf und läßt dann die Flüssigkeit unter einer Glocke mit H_2SO_4 etwas verdunsten, so erhält man zuerst nur Erzeugung von Kristallen, und die Flüssigkeit bleibt klar, dann wird die Flüssigkeit allmählich, sowie die Kristalle anwachsen, trüb, und endlich sinkt ein mehr oder weniger reichlicher Niederschlag zu Boden.“**)

Wollte man diesen Niederschlag wieder zur Lösung bringen, so müßte das Albumin verdünnt werden, ohne daß die Kupferlösung ihre Sättigung einbüßt. In der Tat fand Galeotti, daß man zur Rückbildung des Niederschlages Wasser und Kupfersulfat zusetzen muß und daß die Hinzufügung bloßen Wassers nicht Lösung sondern weitere Ausflockung hervorruft. Im Falle des Zinksulfates bewirkt jedoch im Bereiche des zweiten Fällungsmaximums Verdünnung des Albumin- und Salzgehaltes und innerhalb gewisser Grenzen auch des Salzgehaltes allein Rückbildung des Niederschlages.

Das Kupfersulfat kann jedenfalls für die in unseren Versuchen gewählten Bedingungen in bezug auf die Eiweißfällung als ein besonderer Typus hingestellt werden, bei dem es zur Bildung eines einzigen Fällungsmaximums und völliger Lösung im Überschusse des Fällungsmittels kommt. Die Kurvenform I bis b würde ein solches Verhalten darstellen.

Da nach den Erfahrungen Galeottis überschüssiges Eiweiß hier nur in geringem Maße auf die Niederschlagsbildung hemmend einwirkt, würde die Kurve (III) für Kupfersulfat bei zunehmendem Eiweißgehalte in ihrem aufsteigenden Aste nur wenig vom Ursprungspunkte abrücken.

Einen dritten Typus repräsentiert das Silbernitrat, dessen Ausflockungsvermögen (für Eiweiß 1:10) zwischen 0,1 bis 6 n keine bedeutenden Änderungen zeigt. Auch nach Galeotti ist die Menge von Albumin, welche in einer genügend konzentrierten AgNO_3 -Lösung aufgelöst werden kann, sehr gering und ändert sich wenig durch Steigerung der Salzkonzentration. Das Verhalten

*) Meine Untersuchung war längst experimentell abgeschlossen, als die schöne Arbeit Galeottis erschien. Vgl. den Hinweis in Münchener med. Wochenschrift 1903, Nr. 4.

**) Nach meinen Beobachtungen bewirkt Temperaturerniedrigung ebenfalls oft die Entstehung dreier Phasen. Dreifach normale Kupfersulfatlösung, die bei 25°C klar ist, zeigt bei Abkühlung auf 4°C Auftreten von Kristallen neben einem Eiweißniederschlag.

von AgNO_3 zu Eiweiß ließe sich also für die von uns gewählten Versuchsumstände durch eine Kurvenform — Kurve I bis etwas über das erste Maximum — darstellen. Versuche mit einem hundertfach verdünnten Pferdeserum, das bis zur Erreichung der elektrischen Leitfähigkeit destillierten Wassers dialysiert worden war, ergaben mit 0,1 bis 2 n- AgNO_3 keine qualitativ erkennbare Maximumbildung oder Zeichen beginnender Lösung des Niederschlages trotz des so hergestellten bedeutenden Übergewichtes des Salzes über das Eiweiß. Da nach den Versuchen Galeottis bei höheren Albuminkonzentrationen große Mengen Silbereiweißfällung in Lösung gebracht werden, wird beim Silbernitrat mit wachsendem Eiweißgehalt die Kurve (III) beträchtlich von der Ursprungsordinate abrücken.

In den hier aufgestellten Typen, deren Übersicht unzweifelhaft bei der Registrierung der Schwermetalleiweißbeziehungen nach der von Galeotti verwendeten Methode eine vollkommenere wäre, nimmt die Mannigfaltigkeit der Erscheinung für die Eiweißkörper des Eiklars vom Zinksalze gegen das Silbersalz hin ab.

Die Schwermetallfällungen lassen sich nunmehr auch gegenüber den anderen Proteinfällungen durch Salze besser abgrenzen, als dies eingangs durchgeführt wurde. Als weiteres bedeutsames differenzierendes Merkmal gegen die bei Verdünnung reversiblen Fällungen durch Alkalisalze ergibt sich: Mit zunehmender Eiweißkonzentration sinkt der Schwellenwert der Fällung durch neutrale Alkaliverbindungen, er steigt hingegen bei den Schwermetallsalzen. Mit den Verbindungen der alkalischen Erden haben die Schwermetallsalze wohl die Hervorrufung bei Verdünnung mit Wasser nicht reversibler Fällungen gemein, sie sind jedoch von ihnen außer durch die niedrige Fällungsgrenze noch durch die Löslichkeit ihrer Proteinniederschläge im Überschusse der reagierenden Komponenten unterschieden*).

*) So zeigt beispielsweise das Calciumsalz mit dem niedrigsten Schwellenwert (1 n), Calciumrhodanid, folgende Verhältnisse. (Das Salz in Substanz, Eiweiß in ccm Eiklar auf 10 ccm Flüssigkeit.)

Eiweiß	Zustandsänderung bei n - $\text{Ca}(\text{SCN})_2$		Zustandsänderung bei 1,5 n - $\text{Ca}(\text{SCN})_2$	
	sofort	nach 24 h	sofort	nach 24 h
4 ccm	klar	feinmilchig	klar	milchig
2 ccm	klar	milchig	klar	milchig opak
4 ccm	klar, nach einigen Minuten feinmilchig	milchig opak	milchige Trübung	milchig opak

Auch durch ihr Verhalten bei Anwesenheit anderer Ionen erscheinen die Schwermetallfällungen in bestimmter Weise gegenüber den durch Alkali- und Erdalkaliverbindungen hervorgerufenen als selbständige Gruppe charakterisiert.

Bei schwächsten Zn-konzentrationen (0,005 n) hemmen sämtliche zugesetzten Neutralsalze die fällende Wirkung. Die Hemmung wächst in der Reihe SO_4 , Cl, $\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$, NO_3 , Br, J, SCN. Sie ist schwächer in der Gruppe K, Na und stärker bei NH_4 und Mg.

Bei hohen Zn-konzentrationen (4 n) wirken zugesetzte Neutralsalze verstärkend auf die Eiweißfällung. Die verstärkende Wirkung wächst in der Reihe SO_4 , Cl, $\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$, NO_3 , Br, J, SCN.

Dazwischen liegende Zn-konzentrationen zeigen sowohl verstärkende als auch hemmende Beeinflussung ihres Proteinfällungsvermögens durch die Neutralsalze und zwar so, daß die verstärkende Wirkung zuerst bei SCN auftritt und in der Reihe aufwärts abnimmt, während die hemmende von SO_4 abwärts zunehmend schwindet. Dadurch erscheinen hier immer einzelne mittlere Ionen in der Reihe SO_4 bis SCN in bezug auf die Schwermetalleiweißfällung mehr oder minder indifferent, und dieser Indifferenzpunkt bewegt sich mit zunehmendem Zinksulfatgehalte aufwärts gegen SO_4 , mit abnehmendem abwärts gegen SCN.

Das Verhalten zugesetzter Elektrolyte und damit auch die Lage des Indifferenzpunktes wird auch durch die verwendeten Kationen bestimmt. So zeigen die Ammoniumsalze die hemmende Wirkung stets deutlicher als die des Natriums, sodaß z. B. für 0,1 n-Zn SO_4 Bromnatrium fällungsverstärkend, Bromammonium fällungshemmend wirkt.

Wie bei den alkalischen Erden, so interferieren auch bei den Schwermetallen zwei Arten von Wirkungen zugesetzter Ionen auf die Eiweißfällung, eine hemmende, die vom Na zum NH_4 wächst, und eine verstärkende, welche von SO_4 gegen SCN ansteigt. Die Übereinstimmung mit den Verhältnissen bei der Ausflockung durch Erdalkalien ist eine sehr befriedigende. Dort lautete die Ionenreihe:

Fällungsbefördernde Anionen: $\text{SCN} > \text{J} > \text{Br} > \text{NO}_3 > \text{Cl} > \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$;
fällungshemmende Kationen: $\text{Mg} > \text{NH}_4 > \text{K} > \text{Na}$.

Für die gleiche fällende Salzkonzentration wächst hier die Niederschlagsmenge mit zunehmendem Eiweißgehalt ähnlich wie bei den Alkalisalzen. Die Fällung ist im Gegensatz zu der durch die Schwermetallsalze erzeugten in überschüssigem Albumin nicht rückbildungsfähig. Möglicherweise hemmt bei niedrigem Eiweißgehalt ein Übermaß des Fällungsmittels anfangs die Geschwindigkeit des Ausflockungsvorganges, wirkliche Lösung einmal gebildeten selbst geringen Niederschlages im Überschuße von Calciumrhodanid konnte nicht beobachtet werden.

Auch in der Variation der Wirkung zugesetzter Elektrolyte je nach der Konzentration des Schwermetallsalzes besteht Kongruenz mit den entsprechenden Befunden bei den Erdalkalisalzen.

Bei hoher Calciumkonzentration (9 bis 9,2 n-CaCl₂) wirken sämtliche zugesetzten Neutralsalze fällungsverstärkend; das gleiche gilt z. B. für 4 n-Zinksulfat. Bei geringerem Gehalte an fällendem Calciumsalz [n-Ca(SCN)₂] wirken die Chloride und Nitrate noch hemmend, wie dies auch z. B. bei 0,3 bis 0,5 n-Zinksulfat der Fall ist.

Erst bei sehr geringen Konzentrationen von fällendem Zinksalze kehrt sich die Reihenfolge der Ionen nach ihrer Wirksamkeit völlig um und entspricht dann der für die reversiblen Alkalifällungen festgestellten Ordnung.

Zu den gleichen Ergebnissen führen die Versuche mit Zinkacetat, bei dem die Verminderung der Ionisation durch die Sulfate wegfällt, die bei der Beurteilung der Zinksulfatwirkung zu berücksichtigen gewesen wäre.

Betrachtet man, um sich die Wirkung zugesetzter Ionen besser zu veranschaulichen, die Veränderungen, welche die Kurve (siehe Fig. 1) der reinen Zinksulfatfällung (I) etwa unter dem Einflusse des Rhodanions erfährt, so erkennt man, daß sie im Sinne von Kurve III modifiziert wird. Durch die anfänglich hemmende Wirkung des Rhodanides wird nämlich die Kurve von der Ursprungsordinate abrücken, mit zunehmendem Zinksalzgehalte einen Inflexionspunkt bilden und dann infolge der nun auftretenden Verstärkung der Fällung die Kurve I schneiden, um sodann oberhalb derselben zu verlaufen. Eine gleiche Veränderung erfährt, wie schon ausgeführt worden ist, der Verlauf der Zinksulfatfällung durch Anwachsen der Eiweißkonzentration bei gleichem Salzgehalt. Es wirkt also in einem gewissen Sinne Zusatz von manchen Elektrolyten auf die Schwermetallproteinfällung ähnlich wie Steigerung des Eiweißgehaltes zunächst die Fällung hindernd.

Umgekehrt liegen die Dinge für die Fällung durch Salze der Alkalimetalle. Hier drückt der zunehmende Eiweißgehalt die Fällungsgrenze herab, während zugesetzte Rhodanide oder Jodide den Schwellenwert erhöhen, bei dem Ausflockung eintritt. Bei den Metallen der alkalischen Erden wirken dagegen übereinstimmend mit den Verhältnissen bei den Schwermetallen Rhodan- und Jodion im gleichen Sinne wie Erhöhung der Eiweißkonzentration, aber den Eintritt der Fällung begünstigend.

Die hier für die extremen Vertreter der Anionenreihe durchgeführten Betrachtungen gelten auch mutatis mutandis für die

übigen Ionen, deren Kombination mit der Schwermetallfällung von Eiweiß geprüft wurde.

IV. Theoretisches über die Eiweißfällung.

Durch eine Reihe von Untersuchungen, die vorwiegend von den einfacheren Verhältnissen bei anorganischen Kolloiden und feinen Suspensionen ausgegangen waren, sind in neuerer Zeit wertvolle Beiträge zum theoretischen Verständnis der Ausflockungsvorgänge geliefert worden. Von einem Teile der Forscher wurde auch die Übertragung der so gewonnenen Anschauungen auf die Eiweißfällung versucht, insbesondere waren dies Biltz³⁾, Landsteiner und Jagic⁴⁾, Neißer und Friedemann⁵⁾, Bechhold⁶⁾ und Billitzer⁷⁾. Namentlich der letztere Autor hat durch Aufdeckung der Widersprüche der bisher entwickelten Hypothesen, durch Anstellung neuer Versuche und theoretische Durchdringung des gesamten Materiales prinzipielle Fortschritte in der Erkenntnis des Wesens der Koagulation angebahnt.

Bei der Schwierigkeit und Mannigfaltigkeit der Materie, insbesondere soweit es sich um die Eiweißfällung handelt, ist jedoch naturgemäß noch nicht eine völlig zureichende Einsicht in alle Einzelheiten, sondern nur eine orientierende Übersicht zu erzielen gewesen. Es soll daher im folgenden unter Zugrundelegung der einschlägigen Arbeiten in aller Kürze der Versuch gemacht werden, jene Punkte klarzustellen, in welchen eine befriedigende Auffassung geboten wird, und auf jene Momente hinzuweisen, die zu einer Ergänzung oder Modifikation der aufgestellten Theorie weiterhin Anlaß geben dürften.

Man pflegt bei den Eiweißkörpern dreierlei Arten ihrer festen Abscheidung auseinanderzuhalten: Bildung unlöslicher Verbindungen nach stöchiometrischen Verhältnissen, Verdrängung aus der Lösung durch Entziehung des Lösungsmittels und Entstehung unlöslicher Niederschläge, die nach Art der Absorptionsverbindungen [van Bemmelen⁸⁾] zusammengesetzt sind. Die Bildung echter chemischer Verbindungen von geringer Löslichkeit, wie sie etwa die Hofmeisterschen Jodsubstitutionsprodukte von kristallisiertem Eiweiß darstellen dürften, kann für die Eiweißsalzbeziehungen außer Betracht bleiben^{*)}. Hingegen sind die zwei anderen Arten der Niederschlagsbildung, welche etwa durch die Alkoholfällung bzw. die Kupferalbuminabscheidung repräsentiert werden, für ausschlaggebend bei der Salzproteinkoagulation angesehen worden. Die Vorstellung, daß es sich um Aussalzungserscheinungen infolge

^{*)} Man vergleiche die betreffenden Ausführungen bei F. N. Schulz, Die Größe des Eiweißmoleküls. Jena 1903, und Galeotti, loc. cit.

relativer Salzübersättigung, d. i. um Spaltung in eine salzarme, eiweißreiche, feste und eine salzreiche, eiweißarme, flüssige Phase handelt, wurde für die bei Verdünnung reversiblen Fällungen durch Alkalisalze von Hofmeister und Spiro vertreten. Die Ansicht, daß es sich um Bildung einer schwer löslichen Absorptionsverbindung handelt unter Ausgleichung der elektrischen Gegensätze zweier Kolloide — von kolloidalem Metallhydroxyd und elektronegativem Protein — wurde von Biltz, Landsteiner für die Schwermetallproteinfällungen entwickelt. Die Tatsachen betreffend alle Arten von Eiweißfällungen wurden zusammen mit den von den anorganischen Kolloiden und feinen Suspensionen her bekannten von Billitzer unter einheitlichen Gesichtspunkten vereinigt.

Die Theorie Billitzers ist ebenso wie die von Hardy⁹⁾. Bredig¹⁰⁾ entwickelte im wesentlichen eine elektrische. Er geht ebenso wie diese beiden Autoren von der Voraussetzung aus, daß die kolloidalen Lösungen Suspensionen feinsten Teilchen darstellen, die eine gewisse ihrem Sinne nach durch die Richtung ihres Transportes im elektrischen Strome erkennbare elektrische Ladung besitzen. Auch Billitzer fußt wie seine beiden Vorgänger auf der Beobachtung, daß das fällende Ion eines Salzes eine dem Kolloide entgegengesetzte Ladung besitzen muß und daß ausgefällte Kolloide elektrisch neutralisiert erscheinen. Während jedoch nach der Bredig-Hardyschen Hypothese die Kolloidteilchen nach ihrer Entladung durch Oberflächenspannungskräfte zusammengeflokt werden, die infolge Wegfalls der elektrostatischen Abstoßung im Punkte elektrischer Neutralisation ihre maximale Wirkung entfalten sollen, mißt Billitzer der Oberflächenspannung keinerlei Bedeutung zu. Er zeigt, daß der isoelektrische Punkt, weit davon entfernt die notwendige Voraussetzung für den Eintritt der Koagulation zu bilden, unter Umständen sogar der Punkt größter Stabilität des Kolloides sein kann. Nach Billitzer scharf das fällende Ion, dessen Ladung die der Kolloidteilchen bedeutend übertrifft*), infolge elektrischer Anziehung mehr oder minder zahlreiche Kolloidpartikel um sich, wobei die gebildeten Komplexe schließlich die kritische Größe makroskopischer Sichtbarkeit erlangen und den Gravitationskräften folgen können. Sind die Kolloidteilchen zu klein oder ihre Ladung allzu gering, dann wird die Zahl der durch das fällende Ion zu sammelnden Teilchen zu groß und die

*) Bezüglich der Darlegung der Übergänge zwischen Ionen, geladenen Kolloidteilchen, suspendierten Metallpartikeln und Elektroden vergleiche man Billitzer, loc. cit. S. 12, SA.

Wahrscheinlichkeit für die Bildung genügend großer Komplexe nimmt ab. Bei zu großer Ladung der Kolloidpartikelchen wird die Ladung des fällenden Ions schon durch wenige Teilchen neutralisiert werden, wodurch die gebildeten Komplexe unter der kritischen Größe bleiben können.

Nach den bisherigen Erfahrungen liegen die Verhältnisse für die wechselseitige Fällung von entgegengesetzt geladenen Kolloiden meist sehr günstig. Da die Ladungen der Kolloide nicht jene großen Differenzen, wie die zwischen Kolloiden und Salzionen, aufweisen, kann es hier möglicherweise neben der Bildung von fast neutralisierten auch zur Entstehung überneutralisierter also umgeladener Komplexe kommen, die beide miteinander infolge ihrer Größe leicht unter sichtbarer Niederschlagsbildung reagieren. Überschuß des einen oder anderen Kolloides wird die Zahl der in dem einen oder anderen Sinne geladenen nicht zur Fällung kommenden Teilchen vermehren oder kann selbst auf entstandene Fällungen infolge ihrer losen elektrischen Bindung unter Schaffung elektrostatischer Abstößungskräfte lösend wirken. Diesen Verhältnissen kommt für die Eiweißfällung durch Schwermetalle die größte Bedeutung zu (s. u.).

Die Rolle der Wertigkeit des fällenden Ions, die bei der Ausflockung feinsten Emulsionen, kolloidaler Metalle, anorganischer Kolloide so mächtig in die Erscheinung tritt, wurde verschieden gedeutet. Hardy bezieht sie einer Rechnung Whethams folgend auf das wachsende Fällungsvermögen mit zunehmender Ladung, Billitzer lehnt sich an diese Auffassung an. Bredig hält die hydrolytisch*) abgespaltene Säure bei Salzen mehrwertiger Metalle für bedeutungsvoll, während Biltz, Neißer und Friedemann, Landsteiner und Jagic das hydrolytisch freigemachte kolloidale Metallhydroxyd in Lösungen solcher Salze für ausschlaggebend halten.

Beim Versuche, die Eiweißfällungsregeln, soweit dies bisher nicht durchgeführt wurde, im einzelnen mit den dargelegten theoretischen Vorstellungen in Einklang zu bringen, wird es sich empfehlen, die Verhältnisse bei den drei Gruppen der fällenden Salze gesondert zu betrachten.

Die Fällungen durch Neutralsalze der Alkalien treten erst bei hohen Salzkonzentrationen ein, sie sind bei Verdünnung

*) Freundlich, der unter Ostwalds Leitung die Verhältnisse am As_2S_3 sorgfältig studiert hat, bestreitet nach seinen Erfahrungen mit Verbindungen des Be und UO_2 den Einfluß der Hydrolyse überhaupt. Zeitschr. f. physik. Chemie 49, 129.

reversibel und werden unter sonst gleichen Verhältnissen stärker mit wachsendem Eiweißgehalt. Alle diese Eigenschaften sind sowohl mit Hilfe der Theorie der Verdrängung aus der Lösung unter Änderung der Verteilung im System Wasser, Salz, Eiweiß, als auch vom Standpunkte der Lehre Billitzers verständlich.

So trifft Reversibilität, Zunahme der Fällung mit höherem Proteingehalte und Abhängigkeit von großen Mengen fällender Substanz auch für die Alkoholfällung zu, die als typischer Repräsentant der Koagulation durch Verdrängung angesehen wird.

Ein Hindernis für die Verdrängungstheorie liegt anscheinend darin, daß unter Umständen Vermehrung der Salzkonzentration durch Zusatz gewisser Elektrolyte (z. B. Sulfate und Jodide) statt der erwarteten Steigerung der Eiweißfällung das Gegenteil vollbringt.

Wohl hat Spiro¹¹⁾ bei seinen wertvollen Untersuchungen über die Verteilung von Salz und Eiweiß zwischen Niederschlag und restierender Lösung für andere Eigenschaften der Salzlösungen, wie innere Reibung, Kompressibilität, Oberflächenspannung, Ester-spaltung, auf eine ähnliche Ordnung der Ionen hingewiesen, wie sie für die Eiweißfällung festgestellt ist. Man kann jedoch nicht leugnen, daß das Bestehen antagonistischer Ionenwirkungen und die Umkehr derselben abhängig von der Reaktion einer „elektrischen“ Erklärung unmittelbar zugänglich erscheint.

Dennoch ist die Anwendung der elektrischen Theorie für die Erklärung der Alkalisalz-fällung durchaus nicht eine glatte. Abgesehen von den auffallend hohen Fällungswerten ergeben sich auch bei Betrachtung der weit auseinander liegenden Wirkungsgrade der einzelnen Ionen einige Schwierigkeiten. Billitzer hat vorläufig für die Fällung durch Elektrolyte nur Ladung und Wanderungsgeschwindigkeit der Ionen in Rechnung gebracht. Unterschiede in diesen Eigenschaften gestatten jedoch nicht die bei der Ausflockung von Eiweiß durch Alkalien beobachteten großen Wirkungsdifferenzen der Ionen zu erklären. Dies gilt beispielsweise für die große Verschiedenheit im Fällungsvermögen von Kalium- und Ammoniumsalzen bei übereinstimmender Ladung und Wanderungsgeschwindigkeit der beiden Metallionen, während das einwertige Ammonium und das zweiwertige Magnesium einander sehr nahestehen. Salze mit den Anionen Cl, Br, J zeigen trotz deren übereinstimmenden Wanderungsgeschwindigkeit große Unterschiede in der Hemmung von Fällungswirkungen, und diese Eigenschaften werden in gleichem Maße gegen fallende Verbindungen zweiwertiger Ionen (z. B. MgSO_4) zur Geltung gebracht.

Hier muß noch eine wesentliche Ergänzung*) der elektrischen Theorie einsetzen.

Einige Umstände, die sich beim Vergleiche der elektrischen und der Entmischungstheorie (Hofmeister-Spiro) ergeben, verdienen noch kurze Erwähnung. Die Rückbildung der Eiweißfällungen bei Verdünnung mit Wasser scheint einfacher aus der Aussalzungstheorie als aus der Annahme elektrischer Ursachen hervorzugehen. Bei einer elektrischen Verbindung zwischen Ionen und Kolloidteilchen im ausgefällten Gel müßte die Verdünnung a priori nicht zur Wiederauflösung desselben führen, da sie nicht notwendig neuerlich eine ausreichende Ladung der einmal ausgeflockten Teilchen schafft. Das Sinken des Schwellenwertes der Ausflockung mit wachsendem Albumingehalt ergibt sich direkt aus der Verteilungstheorie. Für die elektrische Hypothese macht es keinesfalls Schwierigkeiten, da bei anorganischen Kolloiden beide Fälle, Steigerung des Schwellenwertes mit Erhöhung der Kolloidkonzentration (Freundlich, Biltz) und Abnahme desselben (Billitzer), bekannt sind. Die Fällung durch Entmischung in hochkonzentrierten Salzlösungen benötigt zur Entstehung der Koagula Oberflächenspannungskräfte. Da für Leim [Pauli und Rona¹²⁾] und für Casein (Spiro) der flüssige Zustand der entstehenden Fällungen unmittelbar beobachtet ist, kann die Annahme solcher Kräfte bei den Abscheidungen unserer Eiweißkörper keinen prinzipiellen Schwierigkeiten unterliegen. Überdies sind die Beobachtungen von Ramsden¹³⁾ über Ausflockungen durch Schütteln mit Luft für Koagulation durch Oberflächenspannung von zwingender Beweiskraft. Hier werden die Teilchen vorher dadurch zusammengeführt, daß die Energie der freien Oberfläche bei Konzentrierung der Lösung abnimmt. Der Anhänger der Verdrängungstheorie kann schließlich die Art der Verteilung von Salz und Eiweiß in den zwei Phasen Niederschlag und Lösung zu Gunsten seiner Auffassung ins Treffen führen und die Umkehr**) der Ionenordnung bei der Fällung in saurer gegen die bei alkalischer

*) Diese könnte durch Heranziehung der elektrolytischen Zersetzungsspannung vielleicht gefunden werden, deren Bedeutung von mehreren Forschern z. B. Bechold diskutiert wird. Weitere Untersuchungen der Physiko-Chemiker über die elektrische Zersetzungsspannung auch bei Kolloiden wären hier von größter Bedeutung.

**) Diese Umkehr ist, wie in der letzten Arbeit ausgeführt wurde, übrigens keine so einfache Erscheinung, da sie erst bei relativ hohem Gehalte an H-Ionen eintritt und die entstandene Fällung im Gegensatz zu dem bei schwach alkalischer oder saurer Reaktion bei Verdünnung irreversibel ist.

Reaktion auf eine gleichsinnige Änderung der „Lösungstension“ beziehen, wie auch für andere Eigenschaften, z. B. die Einwirkung auf die Esterspaltung bei verschiedener Reaktion, Verkehrung der Ionenfolge stattfindet.

Die Erwägung aller angeführten Umstände legt uns die Vermutung nahe, daß es sich bei beiden Theorien um einheitliche Grundlagen handle, wodurch die Betrachtung des Vorganges von zwei verschiedenen Seiten möglich wird. Man kann für diese Auffassung eine Stütze darin finden, daß die Fällungen durch Neutralsalze der Alkalimetalle, für die allein die Entmischungstheorie von ihren Begründern aufgestellt wurde, mit den anderen wie noch ausgeführt werden soll, einer elektrischen Erklärung leicht zugänglichen Eiweißsalzniederschlägen wichtige Merkmale gemeinsam haben, nämlich dieselbe Ordnung in der Wirkung von zugesetzten Ionen und das gleiche Verhalten gegen fällungshemmende Nichtelektrolyte [Pauli und Rona¹⁴⁾].

Viel günstiger für die Anwendung der elektrischen Theorie sind die bei Verdünnung irreversiblen Fällungen durch Salze der Erdalkali- und Schwermetalle, und namentlich für diese haben die Arbeiten von Biltz und besonders von Billitzer aufklärend gewirkt. Sie gestatten auch die Deutung der meisten bei unseren Versuchen ermittelten Einzelheiten.

Am einfachsten erscheint die Fällung durch Salze der alkalischen Erden, bei denen es infolge der kräftigen sammelnden Wirkung der Metallionen zur Bildung elektropositiv geladener Komplexe kommt. Solche Eiweißlösungen zeigen nach den Untersuchungen von Billitzer kathodische Konvektion, und die hemmende bzw. fällungsfördernde Wirkung zugesetzter Ionen kehrt sich um gegenüber den Verhältnissen bei alkalischer oder neutraler Reaktion (Pauli). Die ausgefällten Partikel lassen sich nicht leicht soweit umladen, daß sie durch elektrostatische Abstoßung wieder zerfallen, und gehen weder im Überschusse von Eiweiß oder Salz, noch bei einfacher Verdünnung in Lösung. Eine solche findet erst in höheren Säurekonzentrationen statt.

Auch die scheinbar so komplizierten Verhältnisse bei den Schwermetallen lassen sich auf Grund der elektrischen Theorie wenigstens in den Hauptzügen gut überblicken. Schreibt man die schon bei niedrigen Konzentrationen auftretenden Fällungen den einfachen Metallionen zu, dann sind freilich Widersprüche nicht zu vermeiden. So bliebe es unerklärt, warum der Schwellenwert für das einwertige Silber, zweiwertige Kupfer und dreiwertige Ferriion nahe zusammenfällt. Vergleicht man den Schwellenwert

des Silber- und Wasserstoffions, so zeigt sich bei gleicher Ladung trotz der bedeutend größeren Wanderungsgeschwindigkeit des H-Ions das Silbersalz der völlig dissoziierten Salzsäure weit überlegen u. dgl. m. Alle Schwierigkeiten verschwinden unter der von Biltz, Neißer und Friedemann, Landsteiner begründeten Annahme, daß das kolloidal gelöste Metallhydroxyd dieser stark hydrolytisch zersetzten Schwermetallverbindungen die Eiweißfällung vermittelt. Gegen kolloidale Fällungsmittel ist eben, wie die mannigfaltigsten Erfahrungen lehren, Eiweiß in hohem Maße empfindlich. Die unter solchen Umständen gebildeten Komplexe werden, wie oben auseinandergesetzt, nur von sehr geringen Kräften zusammengehalten und daher leicht durch neuerliche stärkere Ladungen wieder in Lösung kommen. Daher die Zerteilung des abgeschiedenen Gels im Überschusse des elektropositiven und negativen Kolloides und die Maximumbildung der Fällung beim richtigen Verhältnisse der beiden. Die niedrige Fällungsgrenze der Schwermetalle, welche in dünner Lösung stark hydrolytisch dissoziieren*), erscheint somit verständlich. Ebenso die Löslichkeit des Gefällten im Überschusse von Eiweiß. Wahrscheinlich wirkt auch Zunahme der Salzkonzentration im Sinne der Herbeiführung eines Übergewichts von Eiweiß über das kolloidale Metallhydroxyd, dessen Menge mit wachsendem Salzgehalt meist abnimmt. Ob die gleichzeitig mit dem Metallhydroxyd abgespaltene Säure durch die Gegenreaktion $\text{MeOH} + \text{H} \rightleftharpoons \text{Me} + \text{H}_2\text{O}$ oder infolge direkter Ladung der Eiweißpartikel der Niederschlagsbildung entgegenwirkt, mag dahingestellt bleiben.

*) Es kann, wie ich glaube, nunmehr kaum einem Zweifel unterliegen, daß die anfangs in ein mystisches Dunkel gehüllten oligodynamischen Erscheinungen (v. Naegeli) an pflanzlichen und tierischen Zellen-Vergiftungen mit Wasser, welches mit blanken Metallen in Berührung war, auf der Wirkung der betreffenden kolloidalen Metallhydroxyde beruhen.

Abgesehen davon, daß diese Giftwirkung nur an Metallen dargetan ist, deren Lösungen stark hydrolytisch dissoziieren, wie Cu, Hg, Ag, Pb und daß „oligodynamisches“ Wasser identisch wirkt mit den hochverdünnten Metallsalzlösungen, beachte man u. a. noch folgende vielfache Übereinstimmung mit dem Verhalten kolloidaler Eiweißfällungen: Aufhebung schwacher oligodynamischer Wirkungen durch Neutralsalze (NaCl), Schutzwirkung gegen die Metallvergiftung durch Überschuß der Zellen (Algen usw.) oder durch Stoffe, welche erfahrungsgemäß Kolloide absorbieren, wie Kohle, Schwefel, Torf, Braunstein, Stärke, Filtrierpapier, Baumwolle, Leinwand, Holz u. s. f.

Nur die gegenwärtig wohl gekannte hochgradige Reaktionsfähigkeit der Kolloide unter einander hat den Entdecker der interessanten oligodynamischen Erscheinungen verführt, deren Ursprung außerhalb chemischer Beziehungen zu suchen. (Betreffs der Literatur über diese Phänomene vgl. O. Israel und Th. Klingmann, Virchows Archiv 147, 293.)

Entsprechend den Ausführungen Billitzers ist zu erwarten, daß die wieder in kolloidale Lösung gebrachten Gelteilchen nicht mehr jene Kleinheit erlangen, die sie vor ihrer Sammlung durch entgegengesetzt geladene Ionen oder Kolloide besaßen. Dieses Verhalten erschließt Billitzer aus der häufig erhöhten Fällbarkeit solcher wiedergelöster Kolloide. Für Eiweiß habe ich mich durch die ultramikroskopische *) Untersuchung von der Richtigkeit dieser Vermutung überzeugen können.

Man stellt sich zwei gleiche, sorgfältig filtrierte Proben ungefähr 1 promilliger Eiklarlösung her, von denen die erste mit Kochsalzlösung, die zweite mit übersättigter Kupfersulfatlösung versetzt ist, die solange zugegeben wird, bis der ursprünglich entstandene Niederschlag wieder zur völligen Lösung kommt. Im Apparate von Siedentopf-Zsigmondy zeigt die erste Mischung neben einem diffusen Lichtschein zahlreiche Teilchen verschiedener mittlerer Helligkeit, während in der Kupfereiweißlösung weniger als die Hälfte der Teilchen zu zählen ist, die durch intensive Helligkeit ihre bedeutendere Größe verraten. Der Anblick der gleich Brillanten funkelnden Punkte auf völlig schwarzem Grunde ist ein überaus prächtiger.

Der nachweisliche Unterschied in der Teilchengröße scheint das Substrat für die geänderten physikalischen Eigenschaften (bessere Filtrierbarkeit, höhere Refraktion) solcher geklärter Metallalbuminatlösungen zu sein. Die Teilchen in diesen können nunmehr infolge Änderung ihrer Ladung und Größe ein von dem ursprünglichen abweichendes Verhalten gegen gewisse Zusätze darbieten. So können die Kolloide in der Zone der Wiederlösung zugleich eine Hemmung gegen sonst fällende Kolloide erkennen lassen. Darauf sind wohl einschlägige interessante Beobachtungen von Neißer und Friedemann zu beziehen, die eine solche Hemmungszone bei Fällung von Mastixemulsionen mit Schwermetallsalzen entdeckt haben.

Bei zunehmender Konzentration des Schwermetallsalzes kann ein Verhalten eintreten, wie es die Neutralsalze der Alkali- oder Erdalkalimetalle darbieten, indem entweder bei Verdünnung reversible (Zinksulfat) oder irreversible (Kupfersulfat nach Galeotti) Fällungen entstehen. Für diese bei höherem Salzgehalte auftretenden Niederschläge gilt ähnliches wie für die übrigen Salzfällungen. Steigerung des Eiweißgehaltes wirkt begünstigend wie bei Alkalien und Erdalkalien, während eine solche im anfänglichen Fällungsbezirk der Schwermetalle — dem des kolloidalen Metallhydroxydes — gegenteilig wirkt. Wie sich die

*) Die Gelegenheit dazu erhielt ich durch das freundliche Entgegenkommen Herrn Hofrates Professor Weichselbaum, der die Benutzung des Apparates in seinem Institute gestattete.

Einwirkung zugesetzter anderweitiger Ionen auf die Schwermetallproteinfällung zusammenfassen läßt und welcher Gegensatz hier zwischen den einzelnen Salzgruppen besteht, ist bereits oben ausgeführt worden.

Bei der Behandlung der Schwermetalleiweißbeziehungen vom Standpunkte der Lehre des chemischen Gleichgewichtes (Galeotti) haben sich jene Gesetzmäßigkeiten feststellen lassen, die zuerst van Bemmelen bei seinen grundlegenden Untersuchungen über die Absorptionsverbindungen von Hydrogelen abgeleitet hat. Es braucht nicht erst hervorgehoben zu werden, daß diese Gesetzmäßigkeiten mit der Annahme der elektrischen Natur der besprochenen Gelbildungen nicht im Widerspruche stehen.

Wollte man zum Schlusse noch vom biologischen Standpunkte den Unterschied zwischen Eiweiß und den meisten anorganischen Kolloiden charakterisieren, so wäre dies auf der einen Seite die relative Unempfindlichkeit der Proteine gegen zugesetzte Elektrolyte. Diese Resistenz ermöglicht erst das für das organische Leben unentbehrliche Nebeneinander von Salzen und Eiweißstoffen in den Zellen und Gewebssäften. Auf der anderen Seite haben sich die Eiweißkörper die Empfindlichkeit gegen kolloidale Fällungsmittel bewahrt, eine Eigenschaft, die nicht nur den empfindlichsten Proben zum Nachweise von Proteinen und mit der Gewebefärbung zugrunde liegt, sondern durch ihre Beziehung zur Immunkörperbildung, zu den Präzipitin- und Agglutininreaktionen (Landsteiner) die größte theoretische und praktische Bedeutung erlangt hat.

Literaturverzeichnis.

- 1) Pauli, Diese Beiträge 3, 225; 5, 27.
- 2) Galeotti, Zeitschr. f. physiol. Chemie 40, 492.
- 3) Biltz, Chem. Berichte 37, 1095.
- 4) Landsteiner und Jagic, Münch. med. Wochenschr. 1903, Nr. 27.
- 5) Neißer und Friedemann, Münch. med. Wochenschr. 1904, Nr. 15, Nr. 19.
- 6) Bechold, Zeitschr. f. physik. Chemie 48, 385.
- 7) Billitzer, Zeitschr. f. physik. Chemie 45, 307, Wiener Akad. Ber. 113, Abt. IIa, 1159.
- 8) van Bemmelen, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 23, 321; 36, 380.
- 9) Hardy, Journal of Physiology 24, 288.
- 10) Bredig, Anorganische Fermente, W. Engelmann, Leipzig, 1901.
- 11) Spiro, Diese Beiträge 4, 300.
- 12) Pauli und Rona, Diese Beiträge 2, 1.
- 13) Ramsden, Zeitschr. f. physik. Chemie 47, 336.
- 14) Noch unveröffentlichte Untersuchungen.

XXI.

Untersuchungen über Blutgerinnung.

Von Leo Loeb.

Aus dem pathologischen Laboratorium der University of Pennsylvania, Philadelphia, und aus dem Marine Biological Laboratory, Woods Holl, Mass.

Sechste Mitteilung.*)

I. Über die Gerinnung des Blutplasmas beim Hummer.

Über die Herstellung der Reagentien und über die Beständigkeit derselben.

Die folgenden Versuche wurden mit dem Blutplasma des Hummers angestellt, nachdem das Gerinnsel der sogenannten ersten Gerinnung entfernt worden war. Da dieses Gerinnsel der Hauptsache nach aus agglutinierten Zellen besteht und doch echtem Fibrin in seinen physikalischen Eigenschaften sehr ähnlich ist, so soll dieses Gerinnsel, im Gegensatz zu dem echten bei der zweiten Gerinnung gebildeten Fibrin, weiterhin als Zellfibrin von dem echten Fibrin unterschieden werden.

In den ersten Versuchen wurde noch ähnlich wie in den früheren Untersuchungen filtriertes und mit destilliertem Wasser verdünntes Plasma benutzt.

Da dieses Plasma aber nach kürzerer oder längerer Zeit spontan gerann und, je näher es selbst der spontanen Gerinnung war, desto leichter durch Zusatz von gerinnungsbeschleunigenden Mitteln zur Gerinnung gebracht wurde, somit kein sich gleichbleibendes Reagens darstellte, so wurde bald das folgende Verfahren gewählt: Das Blut wurde gewöhnlich durch einen oberflächlichen Schnitt in das Abdomen des Hummers gewonnen. Meist wurden 12 bis 14 nicht ausgewachsene Tiere benutzt. Durch Schütteln wurde die Retraktion des Zellfibrins beschleunigt.

*) Vgl. Journal of Medical Research 10, 1903. — Virchows Archiv 173 u. 176. — Diese Beiträge 5, 191 u. 534.

Sodann wurde filtriert, sobald das Blut eines Hummers ausgeflossen war und das Zellfibrin sich gebildet hatte. Das Zellfibrin wurde gewöhnlich schon während des Filtrierens aus dem Plasma entfernt und auf Eis gebracht. Nach beendigter Blutentnahme und Filtration wurde das Plasma mit destilliertem Wasser im Verhältnis von 20 Teilen Blut zu 14 Teilen Wasser verdünnt. Das Plasma wurde in Gefäßen aufgefangen, die in Eiswasser standen. Sodann wurde das verdünnte Blut $\frac{1}{2}$ Stunde lang auf dem Wasserbade auf 52° erwärmt. Ich wandte in der Regel diese Temperatur an, obgleich auch schon halbstündiges Erwärmen auf 45° die spontane Koagulation verhütete. Solches Plasma gerann nun nicht mehr spontan und konnte mehrere Tage lang als ein ganz oder annähernd unverändert bleibendes Reagens benutzt werden. Um Bakterienwachstum zu vermeiden, wurde das Plasma wenn immer möglich auf Eis gehalten.

In früheren Versuchen waren gleichgroße Stücke des Muskels verschiedener Tiere direkt dem Plasma zugesetzt worden, eine für jene Untersuchungen genügende Methode. Für die folgenden Versuche war jedoch die Herstellung von Extrakten nötig. Während bei Wirbeltieren mehrere Minuten lange Extraktion des zerstoßenen Muskels mit 0,85proz. NaCl-Lösung wirksame Extrakte lieferte*), mußte der zerstoßene Humtermuskel 15 bis 16 Stunden auf Eis extrahiert werden. Das Extrakt wurde in der großen Mehrzahl der Versuche immer in gleicher Weise hergestellt. Die Abdominalmuskeln von 2 bis 3 Hummern wurden, nachdem sie mit destilliertem Wasser gewaschen und mit Filtrierpapier abgetrocknet waren, zerstoßen, mit 40 bis 50 ccm destillierten Wassers extrahiert und filtriert. Das Filtrat wurde in Eiswasser gehalten.

So erhielt man 2 Reagentien, Hummerplasma und Muskel-extrakt, die sich in allen Versuchen annähernd gleich verhielten.

$\frac{1}{4}$ ccm des Muskelextrakts brachte 3 ccm des Hummerplasmas im Durchschnitt in 2 bis 4 Minuten zur Gerinnung. Das Muskelextrakt konnte 2 bis 3 Tage lang benutzt werden, wenn es während dieser Zeit soweit möglich in Eiswasser gehalten wurde. Die Abnahme der Wirksamkeit war in 2 Tagen sehr geringfügig. Als Beginn der Koagulation wurde der Zeitpunkt angesehen, wo auf dem Boden der kleinen Petrischalen, die zu diesen Versuchen benutzt wurden, ein dünner Fibrinbelag erschien, der auf Neigung des Schälchens heruntersank. Dieser Zeitpunkt konnte genau bestimmt werden. Wo in den Tabellen 2 Zahlen gegeben sind, bedeutet die erste Zahl die bis zum Beginn der Koagulation verstrichene Zeit. Die zweite Zahl bedeutet die bis zum Ablauf der Gerinnung (Umwandlung des Plasmas in eine mehr oder weniger feste gelatinöse Masse)

*) Weitere Untersuchungen über Blutgerinnung. Diese Beiträge 5, 534.

verstrichene Zeit. Der Endpunkt der Koagulation kann nicht mit derselben Genauigkeit bestimmt werden, wie der Beginn, da verschiedene Grade der Festigkeit in verschiedenen Versuchen erreicht werden. Wird nur eine Zahl angegeben, so bezeichnet diese die bis zum Ablauf der Koagulation verstrichene Zeit, falls nicht eine besondere Angabe gemacht wird. — Eine mit Ausschluß von Bakterienwirkung stattfindende Fibrinolyse wurde in dem geronnenen Hummerplasma niemals beobachtet. Waren Fremdkörper im Plasma suspendiert, so bestimmten diese, ohne die Koagulation zu beschleunigen, den Ort der ersten Abscheidung des Fibrins.

(HP = Hummerplasma; die nebenstehende Zahl bezeichnet die Temperatur, auf die dasselbe eine halbe Stunde lang erwärmt worden war; falls keine Zahl angegeben wird, war dasselbe auf 52° erwärmt worden. ME = Muskelextrakt. S = Serum, welches durch Auspressen des koagulierten Plasmas gewonnen wurde. FiE = Extrakt aus Zellfibrin. m-Lösung = molekulare Lösung.)

Versuch vom 4. August: 3 ccm HP vom Tage zuvor (52°) + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 1 Min. 15 Sek. bis 3 Min. 15 Sek.

3 ccm frisches HP (52°) + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 3 Min. 25 Sek. bis 4 Min. 15 Sek.

Versuch vom 6. August: 3 ccm HP vom Tage zuvor + $\frac{1}{4}$ ccm ME (vom 4. August), koaguliert nach 3 Minuten.

3 ccm HP vom Tage zuvor + $\frac{1}{4}$ ccm ME (frisch bereitet), koaguliert nach 5 Min.

Versuch vom 8. August: 3 ccm HP (hergestellt am 6. August) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (vom 6. August), koaguliert nach 3 Min. bis 3 Min. 55 Sek.

4. August: 3 ccm frisches HP (52°) + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 3 Min. 25 Sek. bis 4 Min. 15 Sek.

5. August: 3 ccm HP (identisch mit dem am 4. August benutzten) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (am 4. August bereitet), koaguliert nach 3 Min. 15 Sek. bis 4 Min. 15 Sek.

3 ccm frisches HP (vom 5. August) + $\frac{1}{4}$ ccm ME vom 4. August, koaguliert nach 3 Min. 10 Sek. bis 4 Min. 20 Sek.

Aus diesen Beispielen ergibt sich, daß das Hummerplasma und das Muskelextrakt in ihrer Wirksamkeit ziemlich konstant blieben. Doch kam es, wenn auch selten, vor, daß ein Muskelextrakt, welches am ersten Tage das Hummerplasma in nicht ganz 4 Minuten zur Gerinnung brachte, am dritten Tage hierzu 7 bis 8 Minuten brauchte. In einem Falle wurde mehrere Tage altes Muskelextrakt gebraucht, in dem schon deutlich Fäulnisgeruch vorhanden war. Sogar in diesem Falle war der Verlust an Wirksamkeit nicht sehr stark.

Neben den aus den Muskeln extrahierbaren Gewebskoagulinen kommen die im Blut selbst enthaltenen gerinnungserregenden Substanzen in Betracht. Bei Wirbeltieren sind diese in dem Blutserum und in dem Blutkoagulum vorhanden, bei den Wirbellosen befinden sich ähnliche Substanzen in dem ersten Gerinnsel, dem Zellfibrin. Legt man ein Stück dieses Zellfibrins in Hummerplasma, so gerinnt das Plasma nach einiger Zeit. Preßt man nun

aus dem so entstandenen echten Fibrin das Serum sofort nach beendeter Gerinnung aus und setzt abgemessene Mengen des Serums ungeronnenem Hummerplasma zu, so sieht man, daß dieses Serum nicht imstande ist, Gerinnung herbeizuführen. Auch ein Stück des gebildeten echten Fibrins selbst ist, falls es nicht in unmittelbarer Nähe des Zellfibrins gebildet worden war, nicht imstande, in dem auf die angegebene Weise hergestellten Hummerplasma Gerinnung herbeizuführen. Um eine Flüssigkeit herzustellen, welche die im Blute selbst vorhandenen gerinnungsbeschleunigenden Substanzen enthält, ist es notwendig, ein Extrakt aus Zellfibrin zu bereiten. Das ist aber schon darum mit Schwierigkeiten verknüpft, weil die Quantität des aus dem Blute mehrerer Hummer erhaltenen Zellfibrins im Vergleich zu der Abdominalmuskulatur eines Hummers nur sehr gering ist.

Zerstößt man das aus 5 Hummern erhaltene Zellfibrin mit Sand in einem Mörser unter Zusatz von 15 ccm Seewasser und extrahiert nachher einige Minuten, so erhält man nicht ein für Versuche genügend wirksames Extrakt. Legt man das Zellfibrin mehrerer Hummer in etwa 4 ccm Flüssigkeit und extrahiert während mehrerer Stunden auf Eis, so erhält man ein Extrakt, von dem im Durchschnitt 1 bis $1\frac{1}{2}$ ccm etwa im Laufe von 10 bis 30 Minuten 3 ccm Hummerplasma zur Gerinnung bringen.

Wirksamere Extrakte können in kürzerer Zeit auf folgende Weise hergestellt werden: Das Zellfibrin wird bald, um es soweit wie möglich von Plasma zu befreien, von dem Filter in destilliertes Wasser übertragen und 1 bis 2 Minuten abgespült, dann mit Fließpapier abgetrocknet und möglichst fein zerschnitten; sodann wird das von etwa 14 Hummern gewonnene Zellfibrin in den einzelnen Versuchen in gleiche Teile geteilt und zu 6 bis 8 ccm verschiedener in Kölbchen befindlicher Flüssigkeiten zugesetzt. Diese werden dann während 15 bis 25 Minuten der Reihe nach gleichlang geschüttelt, wobei sie in der Zwischenzeit in Eiswasser stehen. Sodann wird die Flüssigkeit durch Gaze oder Filtrierpapier filtriert und in Eiswasser oder in einer Salzeismischung gehalten.

Verschiedene Flüssigkeiten wurden auf ihren Wert als Extraktionsmittel geprüft, dabei ergaben sich gewisse Gesetzmäßigkeiten. Mit destilliertem Wasser läßt sich ein wirksames Extrakt gewinnen; mit einer 3 oder 4proz. NaCl-Lösung (einer mit Seewasser annähernd isotonischen Lösung) hergestelltes Extrakt ist wirkungslos oder merklich schwächer, als mit destilliertem Wasser hergestelltes. Gebraucht man jedoch eine Lösung, die neben 3 bis 4 Proz. NaCl $\frac{m}{2}$ -CaCl₂ enthält, so gewinnt dadurch das Extrakt an Stärke. Es wurden zum Beispiel 6 ccm einer 3proz. NaCl-Lösung mit 2 ccm einer $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung gemischt. Wurde hingegen $\frac{m}{2}$ -CaCl₂ nach Beendigung der Extraktion kurz vor der Filtration dem mit 3 Proz. NaCl hergestellten Extrakte zugesetzt, so wurde das Extrakt dadurch nicht wesentlich verstärkt. Zusatz von $\frac{m}{2}$ -NaHCO₃ an Stelle von CaCl₂ wirkte ungünstig*). Günstiger als destil-

*) Es unterblieb hierbei eine nachträgliche Neutralisation; eine solche soll weiterhin vorgenommen werden.

liertes Wasser wirkte gewöhnlich Hummermuskelextrakt, das auf 45° oder auf 52° oder sogar auf 80° $\frac{1}{2}$ Stunde lang erwärmt und dadurch inaktiviert und sodann filtriert worden war. Auch filtriertes Limulusserum, das auf die Gerinnung des Hummerplasmas ohne Wirkung ist, erwies sich als sehr günstig zur Extraktion, ebenso das aus dem (II) Fibrin des Hummers ausgepreßte Serum, auch wenn es vorher eine halbe Stunde lang auf 52° oder sogar auf 80° erwärmt und dann filtriert worden war. Doch war das nicht erhitzte Serum meist ein wenig, wenn auch gewöhnlich nicht wesentlich, stärker als das erhitzte.

Die absolute Stärke der Extrakte war in den einzelnen Versuchen verschieden. Während Muskelextrakt und Hummerplasma in verschiedenen Versuchen ein ungefähr gleiches Verhalten zeigten, war eine Gleichmäßigkeit in der Stärke der Fibrinextrakte nicht zu erzielen. Es kann daher die Wirkung der Fibrinextrakte in verschiedenen Versuchen nicht direkt miteinander verglichen werden.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (25 Min. extrahiert in 4 $\frac{1}{2}$ ccm 3 proz. NaCl + 1 $\frac{1}{2}$ ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂), koaguliert nach 16 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (25 Min. extrahiert in 6 ccm Hummerserum), koaguliert nach 17 Min. 30 Sek. bis 20 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (25 Min. extrahiert in 6 ccm 3 proz. NaCl). Noch nicht koaguliert nach 5 Stunden.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (25 Min. extrahiert in 4 $\frac{1}{2}$ ccm 3 proz. NaCl, nach Extraktion und vor Filtration wurden 1 $\frac{1}{2}$ ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂ hinzugefügt). Noch nicht koaguliert nach 5 Stunden.

In dem folgenden Versuch waren die Fibrinextrakte hergestellt worden mit je 4 ccm der verschiedenen Flüssigkeiten und durch 20 Minuten lange Extraktion.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Limulusserum), koaguliert nach 1 Min. bis 1 $\frac{1}{2}$ Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Hummermuskelextrakt, das $\frac{1}{2}$ Stunde auf 52° erwärmt war), koaguliert nach 1 Min. 30 Sek. bis 2 Min. 55 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Hummermuskelextrakt, das 15 Minuten auf 80° erwärmt war), koaguliert nach 1 Min. 45 Sek. bis 2 $\frac{1}{2}$ Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in destilliertem Wasser), koaguliert nach 3 $\frac{1}{2}$ Min. bis 4 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in nicht erwärmtem Hummerserum), koaguliert nach 1 Min. 15 Sek. bis 2 Min. 5 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Hummerserum, das $\frac{1}{2}$ Stunde auf 52° erwärmt war), koaguliert nach 2 Min. bis 2 Min. 40 Sek.

Wie oben bemerkt, wird durch die unter dem Einfluß eines Stückes Zellfibrin stattfindende Gerinnung des Plasmas keine nachweisbare Menge die Blutgerinnung beschleunigender Substanz in dem aus dem Koagulum ausgepreßten Serum gebildet. Wenn wir jedoch zu etwa 4 bis 6 ccm Plasma sehr viel in Stücke zerschnittenes Zellfibrin hinzufügen, so kann nach der Gerinnung das ausgepreßte Serum wirksam sein. Es ist jedoch unter diesen Umständen gewöhnlich weniger wirksam, als die durch Schütteln des Fibrins in einer anderen günstigen, selbst aber nicht gerinnenden Lösung erhaltene Flüssigkeit. Es handelt sich in

diesem Falle offenbar ebenfalls nur um eine Extraktion des wirksamen Stoffes aus dem Zellfibrin, ohne daß durch den Gerinnungsprozeß selbst eine gerinnungsbefördernde Substanz in nachweisbarer Menge frisch geschaffen worden wäre.

Während auf 52° erwärmtes Hummerplasma und nicht erwärmtes Muskelextrakt, wofern sie in Eiswasser gehalten werden, keine oder nur geringfügige Änderungen im Laufe von 2 Tagen erleiden, verliert das Zellfibrinextrakt seine Wirksamkeit viel schneller. Auch wenn es in Eiswasser gehalten und nur zur Zeit der wiederholt stattfindenden Flüssigkeitsentnahme der Zimmertemperatur ausgesetzt wird, findet gewöhnlich schon in 2 bis 3 Stunden eine merkbare Abnahme seiner Wirksamkeit statt. Falls aber das Zellfibrinextrakt in einer Salzeiswassermischung gehalten wird, braucht auch nach 2 Tagen seine Wirksamkeit noch nicht ganz verloren gegangen zu sein, und es kann unter diesen Umständen während mehrerer Stunden seine Stärke fast unvermindert erhalten bleiben. Doch ist die scheinbar spontane Wirksamkeitsabnahme des Zellfibrinextraktes unter Bedingungen, unter denen das Muskelextrakt unverändert erhalten bleibt, für das erstere charakteristisch, obwohl das Zellfibrinextrakt viel weniger leicht der Fäulnis anheimfällt, als das Muskelextrakt.

3 Uhr 18 Min. 3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Hummerserum), koaguliert nach 9 Min. 15 Sek. bis 10 Min.

6 Uhr 2 Min. 3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Hummerserum), koaguliert nach 16 Min. bis 18 Min.

In diesem Versuch hatte das Extrakt kurze Zeit vor der zweiten Prüfung bei Zimmertemperatur gestanden.

In dem folgenden Versuch ist die Abnahme geringer. Möglicherweise wird sich bei weiterer Untersuchung zeigen, daß in verschiedenen Extraktflüssigkeiten die Wirksamkeitsabnahme verschieden schnell stattfindet.

1 Uhr 21 Min. 3 ccm HP + 1 ccm FiE (in 8 ccm Serum), koaguliert nach 4 Min. 55 Sek. bis 6 Min.

3 Uhr 6 Min. 3 ccm HP + 1 ccm FiE (in 8 ccm Serum), koaguliert nach 6 Min. bis 8 Min. 40 Sek.

Einfluß der Temperatur.

a) Muskelextrakt, das eine halbe Stunde lang auf 45° erwärmt war, hat seine Fähigkeit, Gerinnung von auf 52° erwärmtem Hummerplasma zu bewirken, verloren. In einem Falle fand nach Zusatz von solchem Muskelextrakt, in dem sich suspendierte Muskelteilchen befanden, in nicht erwärmtem Hummerplasma eine geringfügige Fadenbildung statt. In eine halbe Stunde auf 42 bis 43° erwärmtem Muskelextrakt war die Wirksamkeit sehr geschwächt, so daß erst nach Stunden Gerinnung eintrat, aber

noch nicht ganz aufgehoben. Hummermuskel hatte nach Erwärmen auf 45°, in der Mehrzahl der Fälle schon nach Erwärmen auf 42° (wobei der Muskel in destilliertem Wasser oder in Hummerserum gehalten wurde) ebenfalls seine Wirksamkeit eingebüßt.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/4 ccm ME, koaguliert nach 2 Min. 15 Sek.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/4 ccm ME (1/2 Stunde auf 45° erwärmt), noch nicht koaguliert nach 3 Stunden.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/2 ccm ME (1/2 Stunde auf 45° erwärmt), noch nicht koaguliert nach 3 Stunden.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm ME (1/2 Stunde auf 45° erwärmt), noch nicht koaguliert nach 3 Stunden.

b) Zellfibrinextrakt, das 1/2 Stunde auf 45° erwärmt worden ist, hat seine Wirksamkeit verloren. Ein Stück Zellfibrin wird durch halbstündiges Erwärmen auf 45° sehr in seiner Wirksamkeit abgeschwächt, wird aber erst ganz wirkungslos durch halbstündiges Erwärmen in Hummerserum auf 50° oder 52°. Nur in einem Falle, in dem nicht erwärmtes Hummerplasma, das kurze Zeit nach Anstellen des Versuchs spontan gerann, benutzt wurde, schien ein 1/2 Stunde auf 50° und ein anderes auf 52° erwärmtes Stück Zellfibrin die bald eintretende spontane Gerinnung unwesentlich zu beschleunigen. Diese Beschleunigung, die unter keinen anderen Bedingungen auftrat, ist vermutlich nicht auf die spezifische wärmeempfindliche gerinnungsbeschleunigende Substanz, sondern auf andere nicht spezifische Substanzen zu beziehen.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm FiE (1/2 Stunde auf 45° erwärmt), noch nicht koaguliert nach 2 Stunden 10 Min.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm FiE (nicht erwärmt), koaguliert nach 4 Min.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm FiE (1/2 Stunde auf 45° erwärmt), noch nicht koaguliert am nächsten Morgen.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm FiE (1/2 Stunde auf 52° erwärmt), noch nicht koaguliert am nächsten Morgen.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + ein Stück festes Fibrin (in Serum 1/2 Stunde auf 52° erwärmt), noch nicht koaguliert am nächsten Morgen.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + ein Stück festes Fibrin (in Serum 1/2 Stunde auf 45° erwärmt), koaguliert nach 2 Stunden 20 Min. bis 2 Stunden 40 Min.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + ein Stück festes Fibrin (nicht erwärmt), koaguliert nach 28 Min.

c) Wenn innerhalb gewisser Grenzen verdünntes, nicht erwärmtes Hummerplasma der spontanen Koagulation nahe ist, so genügen sehr geringe Mengen Muskelextrakt und noch geringere Mengen Zellfibrinextrakt als gewöhnlich, um es bald

ganz zur Gerinnung zu bringen. Möglicher Weise wirken unter diesen Umständen auch andere Substanzen beschleunigend. Auf 52° erwärmtes Hummerplasma bleibt während mehrerer Tage in seinem Verhalten gegen die beiden Extrakte ungefähr gleich. Hummerplasma, das 1/2 Stunde auf 52° erwärmt war, hat nur sehr wenig in seiner Reaktionsfähigkeit gegenüber Muskelextrakt eingebüßt.

3 ccm HP (nicht erwärmt) + 1/4 ccm ME (1:3 verdünnt), koaguliert nach 1 Min. 25 Sek.

3 ccm HP (nicht erwärmt) + 1/4 ccm ME (1:9 verdünnt), koaguliert nach 2 Min. 10 Sek.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/4 ccm ME (1:3 verdünnt), koaguliert nach 1 Min. 40 Sek.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/4 ccm ME (1:9 verdünnt), koaguliert nach 3 Min. 25 Sek.

Stärker kann die Abnahme der Wirksamkeit von Zellfibrinextrakt sein.

3 ccm HP (nicht erwärmt) + 1 ccm FiE (mit Plasma extrahiert), koaguliert nach 23 Min. bis 25 Min.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm FiE (mit Plasma extrahiert), koaguliert nach 1 Stunde 5 Min.

3 ccm HP (nicht erwärmt) + 1 ccm FiE (in Serum), koaguliert nach 16 Min. bis 17 1/2 Min.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1 ccm FiE (in Serum), koaguliert nach 50 Min.

Wird Hummerplasma eine halbe Stunde auf 56° erwärmt, so wird ein kleiner Teil der Eiweißstoffe koaguliert. Trotzdem ist der Unterschied in der Reaktion gegen Muskelextrakt zwischen dem auf 56° und auf 52° erwärmten Plasma nur gering.

3 ccm HP (1/2 Stunde auf 56° erwärmt) + 1/4 ccm ME + 1/4 ccm 4 proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 3 Min. 50 Sek. bis 4 Min. 30 Sek.

3 ccm HP (1/2 Stunde auf 56° erwärmt) + 1/4 ccm ME + 1/4 ccm H₂O, koaguliert nach 5 Min. 10 Sek. bis 6 Min.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/4 ccm 4 proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 3 Min. 40 Sek.

3 ccm HP (auf 52° erwärmt) + 1/4 ccm H₂O, koaguliert nach 4 Min. 15 Sek. bis 6 Min.

In einem Falle, in dem sehr schwaches Muskelextrakt, das durch nur zweistündige Extraktion gewonnen war, benutzt wurde, wurde die Gerinnungszeit von 8 Minuten (in dem auf 52° erwärmten Plasma) auf 16 Minuten (in auf 56° erwärmtem Plasma) erhöht.

Aus diesen Versuchen ergibt sich, daß, wenn Hummerplasma einer höheren Temperatur ausgesetzt war, als genügt, um ein mit Serum hergestelltes Zellfibrinextrakt oder die im Zellfibrin enthaltenen gerinnungsbefördernden Substanzen unwirksam zu machen, Muskelextrakt noch darauf sehr wirksam ist und

die Gerinnung des erwärmten Hummerplasmas fast ebenso schnell herbeiführt wie die des nicht erwärmten. Ferner ergibt sich aus diesen Versuchen, daß ohne Hinzufügen von Muskelextrakt aus den Blutzellen des Hummers mit destilliertem Wasser oder mit 4proz. Kochsalzlösung, der Calciumchlorid zugefügt wurde, oder mit anderen Flüssigkeiten das Hummerplasma zur Gerinnung bringende Substanzen extrahiert werden können.

**Einfluß der Verdünnung des Hummerplasmas auf die gerinnungsbefördernde Wirkung des Muskel-
extrakts und des Zellfibrinextrakts.**

Es kamen zwei verschiedene Muskelextrakte zur Verwendung. Das eine war älter und hatte deutlich Fäulnisgeruch (I), das andere war frischer (II). Die Verdünnung des Hummerplasmas wurde durch destilliertes Wasser hergestellt.

3 ccm HP (unverdünnt) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (II), koaguliert nach 1 Min. 30 Sek. bis 2 Min. 30 Sek.

3 ccm HP (unverdünnt) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (I), koaguliert nach 2 Min. bis 4 $\frac{1}{2}$ Min.

3 ccm HP (1 : 2 dest. H₂O) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (II), koaguliert nach 31 Min. 30 Sek. bis 43 Min. 30 Sek. (nicht festes Koagulum).

3 ccm HP (1 : 2 dest. H₂O) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (I), Koagulation beginnt nach 14 Min. 20 Sek.; sie wird nicht vollständig.

3 ccm HP (1 : 4 dest. H₂O) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (II), noch nicht koaguliert nach 2 Stunden 54 Min.

3 ccm HP (1 : 4 dest. H₂O) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (I), noch nicht koaguliert nach 3 Stunden.

3 ccm HP (1 : 8 dest. H₂O) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (I und II), noch nicht koaguliert nach 3 Stunden.

3 ccm HP (unverdünnt) + 1 ccm FiE (in Serum extrahiert), koaguliert nach 6 $\frac{1}{2}$ Min. bis 10 Min. 10 Sek.

3 ccm HP (1 : 2 dest. H₂O) + 1 ccm FiE (in Serum extrahiert), koaguliert nach 6 Min. 15 Sek. bis 10 Min. 10 Sek. (nicht festes Koagulum).

3 ccm HP (1 : 4 dest. H₂O) + 1 ccm FiE (in Serum extrahiert), nach 8 Min. Fäden, nach 9 Min. 40 Sek. loses, spinnwebenartiges Netz.

3 ccm HP (1 : 8 dest. H₂O) + 1 ccm FiE (in Serum extrahiert), nach 10 Min. schwache Trübung, nach 19 Min. schwacher Fibrinbelag am Boden.

Während gegenüber unverdünntem Hummerplasma Muskel-
extrakt viel wirksamer ist, als Zellfibrinextrakt, nimmt bei Ver-
dünnung des Hummerplasmas die Zeit bis zum Beginn der Ge-
rinnung sehr schnell zu, und in vierfach verdünntem Hummerplasma
ist Muskelextrakt wirkungslos. Zellfibrinextrakt hingegen bewirkt
sogar noch nach achtfacher Verdünnung des Hummerplasmas
eine geringfügige Gerinnung. Bei Verdünnung des Hummer-
plasmas nimmt die Gerinnungszeit nur wenig zu, hingegen nimmt

die Menge des gebildeten Gerinnsels bei zunehmender Verdünnung stark ab. *)

Einfluß der Verdünnung des Zellfibrinextraktes:

Läßt man auf 3 ccm Hummerplasma Zellfibrinextrakt in aufsteigender Verdünnung wirken, so nimmt die Zeit, bei der die Gerinnung des Hummerplasmas beginnt, mit der Verdünnung zu. Die Zunahme der Zeit war in einigen Versuchen bei gewissen Verdünnungsgraden beinahe der Verdünnung direkt arithmetisch proportional. Doch findet man, daß gewöhnlich mit der Zunahme der Verdünnung die Zeit stärker wächst, als der Verdünnung entspräche, so daß schließlich bei starker Verdünnung die Gerinnung ganz ausbleibt. Bei stärkeren Konzentrationen kann umgekehrt die Zeit weniger abnehmen, als die Verdünnung. Doch sind oft die Abweichungen von der direkten Proportionalität nicht groß.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) (unverdünnt), koagulierte nach 4 Min. 45 Sek. bis 5 Min. 45 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) (1:2 dest. H₂O), koagulierte nach 8 Min. 10 Sek. bis 13 Min. 55 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) (1:4 dest. H₂O), koagulierte nach 17 Min. 15 Sek. bis 25 Min. 20 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) (1:8 dest. H₂O), koagulierte nach 41 Min. 30 Sek. bis 48 Min. 30 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) (1:16 dest. H₂O), koagulierte nach 1 Stunde 34 Min. bis 2 Stunden 9 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) (1:32 dest. H₂O), nach 5 Stunden 42 Min. beginnende Koagulation.

Nimmt man die Verdünnung mit einer 4proz. NaCl-Lösung vor, so ist die Gerinnungszeit gewöhnlich größer, als wenn die Verdünnung mit destilliertem Wasser vorgenommen wird. Eine 4proz. NaCl-Lösung hat im Vergleich zu H₂O einen wenn auch nur unbedeutend hemmenden Einfluß auf die Gerinnung; das tritt besonders bei stärkeren Verdünnungsgraden hervor und ist deswegen bemerkenswert, weil unter dem Einfluß von Muskel-extrakt bei Verdünnung mit einer 4proz. Kochsalzlösung die Gerinnung meist schneller eintritt, als bei Verdünnung mit H₂O.

3 ccm HP + 1/4 ccm FiE (in Serum) + 1 3/4 ccm 4proz. NaCl-Lösung, nach 51 Min. beginnende Koagulation.

3 ccm HP + 1/4 ccm FiE (in Serum) + 1 3/4 ccm dest. H₂O, koagulierte nach 28 Min. bis 57 Min.

*) Da das Ergebnis dieses Versuches in Übereinstimmung steht mit dem früherer Versuche, die mit Muskelstücken und Zellfibrin selbst ausgeführt waren, wurde vorläufig nur ein Versuch ausgeführt. Bei sich bietender Gelegenheit sollen weitere ähnliche Versuche gemacht werden.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm FiE (in Serum) + $1\frac{1}{2}$ ccm 4proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 25 Min. bis 46 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm FiE (in Serum) + $1\frac{1}{2}$ ccm dest. H₂O, koaguliert nach 15 Min. bis 29 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) + 1 ccm 4proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 13 Min. bis 29 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE (in Serum) + 1 ccm dest. H₂O, koaguliert nach $7\frac{1}{2}$ Min bis 27 Min.

Gewöhnlich sind jedoch die Unterschiede etwas geringer als in diesem Versuche.

Einfluß der Verdünnung des Muskelextraktes auf die Gerinnungszeit. Über eine gerinnungshemmende Substanz im Muskelextrakt.

Die Kurve der Gerinnungszeiten bei Verdünnung des Muskelextrakts wird kompliziert durch die Tatsache, daß im Muskelextrakt neben der gerinnungsbeschleunigenden Substanz, dem Gewebskoagulin, eine das Gewebskoagulin und Zellfibrin hemmende Substanz vorhanden ist. So kommt es, daß bei Zusatz von mehr als $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt die Gerinnungszeit erst entweder stationär bleibt, dann aber bei Zusatz von 1 ccm oder von 2 ccm Muskelextrakt sehr stark anwächst, oder daß schon bei Zusatz von $\frac{1}{2}$ ccm Extrakt die Gerinnung später eintritt, als bei Zusatz von $\frac{1}{4}$ ccm. Bei Verringerung des zugesetzten Muskelextraktes ist zuerst nur ein sehr geringfügiger Zuwachs an Zeit nachzuweisen; dann aber wird der Zuwachs stärker als einer einfachen Proportionalität entspricht. Die Abweichung von der einfachen Proportionalität ist in einigen Versuchen nur gering, in anderen stärker.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (unverdünnt), koaguliert nach 2 Min. 20 Sek. bis 3 Min. 30 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (1 : 2 dest. H₂O), koaguliert nach 3 Min. 15 Sek. bis 4 Min. 55 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (1 : 4 dest. H₂O), koaguliert nach 5 Min. 45 Sek. bis 9 Min. 45 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (1 : 8 dest. H₂O), koaguliert nach 13 Min. 35 Sek. bis 21 Min. 20 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (1 : 16 dest. H₂O), koaguliert nach 30 Min. 5 Sek. bis 57 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (1 : 32 dest. H₂O), noch nicht koaguliert nach 4 Stunden 48 Min.

Daß die Zunahme der Gerinnungszeit bei Zunahme der Menge des Muskelextraktes über ein gewisses Maß hinaus durch die Anwesenheit einer von der gerinnungsbefördernden Substanz verschiedenen Substanz im Muskelextrakt verursacht wird, geht daraus hervor, daß Muskelextrakt, das $\frac{1}{2}$ Stunde auf 56° oder

auf 80° erwärmt war und deshalb die gerinnungsbeschleunigende Wirkung eingebüßt hat, doch noch die gerinnungshemmende Wirkung besitzt.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (verdünnt 1 : 9), koaguliert nach 3 Min. 25 Sek. bis 4 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (verdünnt 1 : 9) + $\frac{1}{4}$ ccm 4 proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 4 Min. 40 Sek. bis 4 Min. 50 Sek.

3 ccm PH + $\frac{1}{4}$ ccm ME (verdünnt 1 : 9) + $\frac{1}{4}$ ccm ME (vorher eine halbe Stunde auf 56° erwärmt), koaguliert nach 10 Min. 20 Sek.

Das auf die angegebene Weise hergestellte Muskelextrakt reagiert sauer. Da die gerinnungshemmende Wirkung von Muskelextrakt auch nach stattgehabter Neutralisation mit $\frac{1}{2}$ proz. NaOH nicht verschwindet, so ist die vorhandene Säure wahrscheinlich nicht die gerinnungshemmende Substanz. Während die gerinnungsbeschleunigende Wirkung des Zellfibrinextraktes gewöhnlich mehr durch Verdünnung mit 4 proz. Kochsalzlösung als mit Wasser gehemmt wird, wird jene des Muskelextrakts umgekehrt durch Verdünnen mit destilliertem Wasser mehr gehemmt als durch Verdünnung mit 4 proz. Kochsalzlösung.

3 ccm HP + 1 ccm ME + 1 ccm dest. H₂O, koaguliert nach 12 Min. 50 Sek. bis 15 Min. 50 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm ME + 1 ccm 4 proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 9 Min. 35 Sek. bis 13 Min. 50 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm ME + $1\frac{1}{2}$ ccm dest. H₂O, koaguliert nach 14 Min. bis 18 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm ME + $1\frac{1}{4}$ ccm 4 proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach $4\frac{1}{2}$ Min. bis 7 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $1\frac{3}{4}$ ccm dest. H₂O, koaguliert nach 11 Min. bis 17 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $1\frac{3}{4}$ ccm 4 proz. NaCl-Lösung, koaguliert nach 4 Min. bis 6 Min. 10 Sek.

Während Muskelextrakt von Limulus auf Hummerplasma nicht gerinnungsbeschleunigend wirkt, ist die auf Hummerplasma gerinnungshemmend wirkende Substanz darin vorhanden. $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt des Limulus hemmt merklich die Wirkung von $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt des Hummers. Hingegen ist diese hemmende Substanz nicht im Limulusserum und soweit sich durch Extraktion feststellen ließ, auch nicht in den Blutzellen von Limulus vorhanden.

Einfluß des Zusatzes von CaCl₂ auf die Gerinnung des Hummerplasmas.

Zusatz von 0,05 bis 0,1 ccm einer m-CaCl₂-Lösung oder von 0,1 bis 0,25 ccm einer $\frac{m}{4}$ -CaCl₂-Lösung verstärkt die Wirkung von 1 ccm Zellfibrinextrakt (zur Extraktion wurde gewöhnlich Serum verwandt) nicht oder nur sehr unbedeutend.

3 ccm HP + 0,1 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 13 Min. 10 Sek. bis 14 Min. 10 Sek.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 13 Min. 50 Sek. bis 14 Min. 10 Sek.

3 ccm HP + 0,25 ccm 4proz. NaCl-Lösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 13 Min. 40 Sek.

3 ccm HP + 0,1 ccm 4proz. NaCl-Lösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 12 Min. 35 Sek.

Hingegen beschleunigt Zusatz von 0,05 ccm einer 2 m·CaCl₂-Lösung, von 0,05 bis 0,1 ccm einer m·CaCl₂-Lösung und 0,1 bis 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung zu $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt + 3 ccm Hummerplasma die Gerinnung merklich, oft fast um das Doppelte.

3 ccm HP + 0,1 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 1 Min. 25 Sek. bis 2 Min.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 1 Min. 35 Sek. bis 2 Min. 10 Sek.

3 ccm HP + 0,1 ccm 4proz. NaCl-Lösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 3 $\frac{1}{2}$ Min. bis 4 Min. 10 Sek.

3 ccm HP + 0,25 ccm 4proz. NaCl-Lösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 3 Min. 45 Sek. bis 4 Min. 35 Sek.

Die Gerinnung des nicht erwärmten und nicht verdünnten Hummerplasmas, welche nach kürzerer oder längerer Zeit anscheinend spontan eintritt, wurde durch CaCl₂ (0,05 ccm einer 2 m·CaCl₂-Lösung oder 0,1 bis 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung zu 3 ccm Hummerplasma) nicht oder nur geringfügig beschleunigt, falls die spontane Gerinnung bald eintrat; hingegen erfolgte eine deutliche, wenn auch nicht sehr beträchtliche Beschleunigung in einem Falle, wo die spontane Koagulation erst spät eintrat. In den Kontrollversuchen wurde zu dem Plasma eine gleiche Menge einer äquimolekularen NaCl-Lösung zugesetzt.

Vergleichen wir ähnlich, wie dies bei der Wirkung von Muskelextrakt und Zellfibrinextrakt gegenüber erwärmtem Hummerplasma geschah, die Wirkung des Zusatzes von 1 bis 3 ccm einer 4proz. Kochsalzlösung mit dem der gleichen Menge von destilliertem Wasser gegenüber unverdünntem, nicht erwärmtem, spontan gerinnendem Hummerplasma, so zeigt sich, daß Verdünnung mit 4proz. Kochsalzlösung die Gerinnung stärker hemmt, als Verdünnung mit Wasser.

Das Verhalten des spontan gerinnenden und des erwärmten Hummerplasmas nach Zusatz von Muskelextrakt und Zellfibrinextrakt gegenüber Verdünnungsmitteln, sowie gegenüber Calciumchlorid weist vielleicht darauf hin, daß bei der anscheinend spontanen Gerinnung des Hummerplasmas eine mit der im Zell-

fibrinextrakt vorhandenen identische oder ihr ähnliche Substanz tätig ist. Dies ist ja auch deswegen nicht unwahrscheinlich, weil vor seiner Entfernung das Zellfibrin eine kurze Zeit lang mit dem Plasma in Kontakt ist und ein Teil der im Zellfibrin vorhandenen wirksamen Substanz extrahiert werden kann.

In kleinen Mengen (0,1 ccm einer m-Lösung) begünstigen auch Strontiumchlorid und Baryumchlorid die Wirkung des Muskelextraktes. MnCl_2 hingegen wirkt nicht beschleunigend.

In größeren Mengen als den oben angegebenen hemmen die Salze zweiwertiger Metalle die Gerinnung.

Setzt man zu 3 ccm Hummerplasma 1 ccm einer 4 m-NaCl-Lösung, so bewirkt darauffolgendes Zufügen von $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt keine Gerinnung. Zusatz von 1 ccm einer 2 m-NaCl-Lösung hemmt die unter dem Einfluß von Muskelextrakt stattfindende Gerinnung, ohne sie gewöhnlich ganz aufzuheben. Unter diesen Umständen hat Zusatz geringer Mengen von CaCl_2 , SrCl_2 , BaCl_2 , zu einer Mischung von Muskelextrakt, Hummerplasma und 1 ccm einer 4 m- oder 2 m-NaCl-Lösung eine die Gerinnung beschleunigende Wirkung. Aber es ist nicht möglich, durch Zusatz dieser Salze die Wirkung einer 4 m-NaCl-Lösung zu neutralisieren. Also der Zusatz stark konzentrierter Salzlösung zu Plasma wirkt nicht allein durch Herabsetzung der Menge verfügbarer Ca-Ionen (Sabbatani) gerinnungshemmend.

Wie Zellfibrinextrakt im Vergleich mit Muskelextrakt durch Chlorcalciumzusatz weniger in seiner Wirkung verstärkt wird, und wie es unempfindlicher gegen Ca-Entziehung ist als Muskelextrakt, so wird die koagulationsbeschleunigende Wirkung von 1 ccm Zellfibrinextrakt durch Zusatz von 1 ccm einer 4 m-NaCl-Lösung nur herabgesetzt, nicht aufgehoben. Zellfibrinextrakt ist resistenter gegenüber dem Zusatz von konzentrierter Kochsalzlösung als Muskelextrakt.

Einfluß von Kaliumoxalat auf die Gerinnung des Hummerplasmas.

Versetzen wir 3 ccm Hummerplasma mit 0,1 oder 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -Kaliumoxalatlösung, so ist frisches Zellfibrin nicht mehr imstande, in einem solchen Plasma Gerinnung hervorzurufen. Wird jedoch die der Oxalatlösung gleiche Menge einer $\frac{m}{2}$ - CaCl_2 -Lösung zu dem Oxalatplasma zugefügt, so kann nachträglicher Zusatz von Zellfibrin Gerinnung bewirken. 3 ccm Hummerplasma, zu dem 0,1 oder 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -Kaliumoxalatlösung zugefügt wurde, kann durch 1 ccm Zellfibrinextrakt (in Serum) nicht zur Gerinnung gebracht werden, auch dann nicht, wenn nach dem Zusatz des Zellfibrinextraktes die gleiche oder eine etwas größere Menge einer $\frac{m}{2}$ - CaCl_2 -Lösung zugefügt wird. Das entstehende

Ca-Oxalat reißt vielleicht die gerinnungsbeschleunigende Substanz nieder.

Stellen wir durch Mischung von Calciumchlorid und Kaliumoxalat Calciumoxalat her, welches nach dem Waschen kein Kaliumoxalat enthält, so hebt Zusatz dieser Substanz zu Hummerplasma nicht die gerinnungsbeschleunigende Wirkung von nachträglich zugesetztem Muskel- oder Zellfibrinextrakt auf.

In 3 ccm Hummerplasma, zu dem 0,1 ccm einer $\frac{m}{2}$ -Kaliumoxalatlösung zugesetzt wurde, kann durch $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt keine Gerinnung hervorgerufen werden. Wird jedoch zu einer solchen Mischung nachträglich die gleiche oder eine größere Menge einer $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung zugesetzt, so tritt die Gerinnung ein, im Gegensatz zu dem Verhalten des Zellfibrinextraktes, das, falls CaCl₂ nach dem Zellfibrinextrakt zugesetzt wird, unwirksam ist. Dies gilt für Zusatz von 0,1 ccm $\frac{m}{2}$ -Oxalat und von 0,1 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂ *).

Einfluß von Natriumfluorid auf die Gerinnung des Hummerplasmas.

Fügen wir zu 3 ccm Hummerplasma 0,1 ccm einer $\frac{m}{2}$ -Fluornatriumlösung, so wird die unter dem Einfluß von $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt stattfindende Gerinnung nur verzögert, nicht aber aufgehoben. Fügt man 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -NaF-Lösung oder mehr hinzu, so bleibt Zusatz von $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt ganz unwirksam. Nur in einem Falle, in dem das Muskelextrakt kräftiger als gewöhnlich war, bewirkte $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt eine allerdings sehr langsame und geringfügige Gerinnung. Zusatz von einem Tropfen einer $\frac{m}{2}$ -CaCl₂-Lösung beschleunigte in diesem Falle die Gerinnung bedeutend. Durch Zufügen einer genügenden Menge von CaCl₂ zu dem mit Muskelextrakt und mit 0,25 bis 0,5 ccm einer $\frac{m}{2}$ -NaF-Lösung gemischten Plasma kann noch nachträglich Gerinnung herbeigeführt werden, auch wenn das Muskelextrakt sich vorher längere Zeit in dem Fluoridplasma befunden hatte, ohne Gerinnung zu bewirken.

Wirksamer als Muskelextrakt gegenüber Fluoridplasma ist Zellfibrinextrakt. Während $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt wirkungslos ist, wenn 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -NaF-Lösung zu 3 ccm Hummerplasma zugesetzt werden, ist 1 ccm Zellfibrinextrakt imstande, in 3 ccm Plasma + 0,25 ccm einer $\frac{m}{2}$ -NaF-Lösung Gerinnung zu bewirken, allerdings langsamer wie gewöhnlich. Sogar in 3 ccm Hummer-

*) Wurde 0,25 ccm oder 0,5 ccm einer $\frac{m}{2}$ -Oxalatlösung zugesetzt, so trat auch nach starkem Zusatz von CaCl₂ nur verzögerte und unvollständige Gerinnung ein.

plasma + 0,5 ccm einer $\frac{m}{2}$ -NaF-Lösung tritt Gerinnung ein, dieselbe bleibt aber unvollständig. Bei Zusatz von 0,1 ccm einer $\frac{m}{2}$ -NaF-Lösung ist die Verzögerung der durch Fibrinextrakt bewirkten Gerinnung nur unbedeutend.

Also 1 ccm Zellfibrinextrakt ist viel wirksamer dem Fluoridplasma gegenüber als $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -NaF + $\frac{3}{4}$ ccm FiE, koaguliert nach 6 Min. 5 Sek.

3 ccm HP + $\frac{3}{4}$ ccm FiE, koaguliert nach 5 Min. 50 Sek. bis 6 Min. 20 Sek.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -NaF + 1 ccm FiE + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 6 Min. 15 Sek.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -NaF + 1 ccm FiE, koaguliert nach 9 Min.

3 ccm HP + 1 ccm FiE, koaguliert nach 6 Min. 35 Sek. bis 8 Min. 5 Sek.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -NaF + $\frac{1}{4}$ ccm ME, noch nicht koaguliert nach $31\frac{1}{2}$ Min.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -NaF + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{3}{4}$ ccm Hummerserum ($\frac{1}{2}$ Stunde auf 56° erwärmt), noch nicht koaguliert nach 33 Min.

3 ccm HP + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -NaF + $\frac{1}{4}$ ccm ME + 1 ccm Hummerserum ($\frac{1}{2}$ Stunde auf 56° erwärmt), noch nicht koaguliert nach 18 Min.

Dieser Versuch zeigt auch, daß Zellfibrinextrakt seine stärkere Wirkung nicht der größeren Flüssigkeitsmenge, die zugesetzt wurde, oder dem im Serum enthaltenen Calcium verdankt.

Gerinnung von Fibrinogenlösungen.

Eine Fibrinogenlösung wurde in ähnlicher Weise wie früher von Halliburton*) hergestellt.

Das Blut von durchschnittlich 20 Hummern wurde in einer gesättigten NaCl-Lösung aufgefangen, nachdem das Blut eines jeden Hummers nach dem Ausfließen möglichst bald filtriert worden war, um das Zellfibrin zu entfernen. Sodann wurde Chlornatrium in Substanz zugefügt, um die Lösung mit Kochsalz zu sättigen, und nach 5 bis 9 Stunden, während welcher Zeit häufig umgeschüttelt wurde, wurde die Flüssigkeit über Nacht filtriert**). Am nächsten Morgen wurde der Niederschlag, soweit er löslich war, mit destilliertem Wasser aufgelöst, wobei etwas zurückgebliebenes Kochsalz mit in Lösung ging. Die Quantität des zur Verfügung stehenden Hummerblutes genügte nicht, um wiederholte Auflösung und Fällung des Fibrinogens zu gestatten.

*) On the blood of Decapod Crustacea. Journal of Physiol. 6.

**) Das Filtrat hatte eine blaue Farbe, welche wohl von Hämocyanin herrührte; der auf dem Filter bleibende Niederschlag hatte den braunen Farbstoff zurückgehalten. Dieser ist vermutlich auf die Wirkung von Tyrosinase (v. Fürth u. Schneider, Diese Beiträge 1, 229, 1901) zurückzuführen, da das Plasma die dunkelbraune Farbe in Kontakt mit der Luft annimmt.

Diese Fibrinogenlösungen gerannen nun mit Zellfibrinextrakt, aber langsamer als Hummerplasma. Sie gerannen jedoch gewöhnlich nicht mit Muskelextrakt. Wurde jedoch nach dem Muskelextrakt eine kleine Menge (0,1—0,25 ccm) einer $\frac{m}{2}$ -Calciumchloridlösung zu 3 ccm Fibrinogenlösung hinzugefügt, so trat bald Gerinnung ein. Chlorcalciumzusatz allein brachte solche Fibrinogenlösungen nicht zur Gerinnung. In einem Falle war Muskelextrakt allein imstande, Gerinnung herbeizuführen. Aber sobald dieses Muskelextrakt verdünnt wurde, wurde es gegenüber der Fibrinogenlösung wirkungslos, während es dann noch wirksam gegenüber Hummerplasma war. Wurde nun diesem unwirksamen Muskelextrakt CaCl₂ hinzugefügt, so führte die Mischung bald Gerinnung der Fibrinogenlösung herbei.

3 ccm Fibrinogenlösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 4 Min. 40 Sek.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{3}{4}$ ccm FiE + $\frac{1}{4}$ ccm H₂O, koaguliert nach 6 Min. 45 Sek.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{2}$ ccm FiE + $\frac{1}{2}$ ccm H₂O, koaguliert nach 10 Min. 15 Sek.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm FiE + $\frac{3}{4}$ ccm H₂O, koaguliert nach ungefähr 35 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{3}{4}$ ccm FiE + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 10 Min. 20 Sek. bis 11 Min. 50 Sek.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{2}$ ccm FiE + $\frac{1}{2}$ ccm ME, koaguliert nach 21 Min. 15 Sek. bis 24 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm FiE + $\frac{3}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 1 Stunde 15 Min. bis 1 Stunde 39 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, noch nicht koaguliert nach 2 $\frac{1}{2}$ Stunden.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, noch nicht koaguliert nach 51 Min. Nach 51 Minuten 0,2 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂ hinzugefügt, koaguliert nach 3 $\frac{1}{2}$ Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{3}{4}$ ccm FiE, koaguliert nach 22 Min. bis 33 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME + 0,1 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂, koaguliert nach 6 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂, koaguliert nach 6 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 25 $\frac{1}{2}$ Min. bis 34 $\frac{1}{2}$ Min. (fast ganz koaguliert).

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME + 1 ccm FiE + 0,1 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂, koaguliert nach 6 Min.

3 ccm Fibrinogenlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME + 1 ccm FiE + 0,25 ccm $\frac{m}{2}$ -CaCl₂, koaguliert nach 5 Min.

Also Muskelextrakt wird noch wirksam gemacht, wenn eine Stunde nach Mischung des Muskelextraktes mit der Fibrinogenlösung Calciumchlorid zugesetzt wird.

Kombination von Muskelextrakt mit Serum oder Zellfibrinextrakt.

Aus diesen beiden Versuchsreihen ergibt sich ferner, daß eine Aktivierung durch Vermischen von Zellfibrinextrakt (in Serum) und Muskelextrakt Fibrinogen gegenüber auch dann nicht stattfand, wenn der Mischung Calciumchlorid zugesetzt war. Ferner bewirkt vorherige Mischung von Muskelextrakt und Zellfibrinextrakt und Calciumchlorid und darauffolgender Zusatz von Fibrinogenlösung keine Beschleunigung der Gerinnung.

Auch durch vorherige Mischung von $\frac{1}{2}$ bis 1 ccm Hummerplasma mit $\frac{1}{4}$ ccm dreifach verdünntem Muskelextrakt und 0,25 ccm $\frac{m}{g}$ -CaCl₂ ließ sich keine Aktivierung nachweisen. Das Hummerplasma gerann in einigen Minuten unter dem Einfluß des Muskelextrakts; das Serum wurde aus dem Gerinnsel ausgedrückt, und sofort wurde zu Serum und Gerinnsel (die mit dem Muskelextrakt und Calciumchlorid gemischt waren) in mehreren Versuchen 3 ccm Fibrinogenlösung zugefügt. Während $\frac{1}{4}$ ccm des verdünnten Muskelextrakts + 0,25 ccm $\frac{m}{g}$ CaCl₂ die Fibrinogenlösung in etwa 4 Minuten zur Gerinnung brachten, war in diesen Versuchen noch nach 1 Stunde keine Gerinnung eingetreten. (Vielleicht war ein Teil des Muskelextrakts in dem aus dem Plasma gebildeten Gerinnsel eingeschlossen.) Eine Mischung von Muskelextrakt mit Serum oder mit Zellfibrinextrakt in Serum oder eine Mischung von Chlorcalcium und Zellfibrinextrakt und Muskelextrakt zeigen Fluoridplasma gegenüber nur eine solche Wirkung, wie sie durch Addition erklärt werden kann. (Vergl. Versuch S. 275; in diesem Versuch ist 1 ccm FiE + $\frac{1}{4}$ ccm ME nicht wirksamer als $\frac{5}{4}$ ccm FiE. Also liegt eine aktivierende Wirkung nicht vor.)

In einer größeren Anzahl von Versuchen wurde geprüft, ob Mischung von Serum und Muskelextrakt oder von Zellfibrinextrakt und Muskelextrakt Hummerplasma gegenüber, das gewöhnlich auf 52° erwärmt war, eine viel stärkere Wirkung ausübe, als eine der Komponenten allein.

Eine Beschleunigung, die so stark gewesen wäre, daß man eine durch die Kombination bewirkte Neubildung von Ferment annehmen könnte, wurde nicht beobachtet.

Setzte man Serum zu $\frac{1}{4}$ ccm Muskelextrakt, so war dieser Zusatz in der Mehrzahl der Fälle etwas wirksamer als der Zusatz der gleichen Menge einer 4proz. Kochsalzlösung.

Eine 4proz. NaCl-Lösung wirkte günstiger als destilliertes H₂O; und der Unterschied zwischen Serum und 4proz. NaCl-Lösung war gewöhnlich geringer als der zwischen einer 4proz.

NaCl-Lösung und destilliertem H₂O. Zudem war $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Stunde auf 80° erwärmtes Serum noch ebenso wirksam oder fast ebenso wirksam wie nicht erwärmtes. In keinem Falle war der Zusatz von Serum wirksamer, als eine kleine Menge Calciumchlorid-Lösung, gewöhnlich war Zusatz von Serum weniger wirksam. Das gleiche gilt für Zusatz von Zellfibrinextrakt zu Muskelextrakt. Es könnte hier nur eine additive Wirkung in Betracht kommen.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (9fach verdünnt) + $\frac{1}{4}$ ccm dest. H₂O, koaguliert nach 4 Min. 40 Sek. bis 5 Min. 25 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (9fach verdünnt) + $\frac{1}{4}$ ccm Serum, koaguliert nach 4 Min. 20 Sek. bis 4 Min. 55 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (9fach verdünnt) + $\frac{1}{4}$ ccm Serum ($\frac{1}{2}$ Stunde auf 56° erwärmt), koaguliert nach $4\frac{1}{2}$ Min. bis 5 Min. 20 Sek.

Man mischt $\frac{1}{4}$ ccm ME (1:9) + $\frac{1}{4}$ ccm FiE und fügt nach $3\frac{1}{2}$ Min. 3 ccm HP hinzu; koaguliert nach 4 Min. 45 Sek. bis 5 Min. 15 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME (1:9) + $\frac{1}{4}$ ccm FiE, koaguliert nach $4\frac{1}{2}$ Min. bis 5 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm Serum, koaguliert nach 2 Min 20 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm Serum (vorher $\frac{1}{2}$ Stunde auf 56° erwärmt), koaguliert nach 1 Min. 15 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm Serum (vorher $\frac{1}{2}$ Stunde auf 80° erwärmt), koaguliert nach 1 Min. 20 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm FiE (dargestellt aus Zellfibrin, das mit Plasma extrahiert war), koaguliert nach 1 Min. 20 Sek. bis 1 Min. 30 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm Seewasser (vorher $\frac{1}{2}$ Stunde auf 80° erwärmt), koaguliert nach 1 Min. 25 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm dest. H₂O, koaguliert nach 2 Min. 10 Sek.

2 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm FiE (in Serum), koaguliert nach ungefähr 55 Min.

2 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm FiE (in Serum) ($\frac{1}{2}$ Stunde auf 50° erwärmt), koaguliert nach 7 Min.

2 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm FiE (in Serum) (nicht erwärmt), koaguliert nach 7 Min.

2 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm H₂O, koaguliert nach 10 bis 12 Min.

Auch in diesem Versuch ist der Unterschied zwischen Wasser und Zellfibrinextrakt in Serum sehr gering. Nur in einem Falle fand eine Beschleunigung statt, die man als eine Aktivierung hätte deuten können, wenn nicht in demselben Versuch ähnliche Mischungen diese Beschleunigung hätten vermissen lassen.

3 ccm nicht erwärmtes HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm dest. H₂O, koaguliert nach 13 Min.

3 ccm nicht erwärmtes HP + $\frac{1}{2}$ ccm FiE (in H₂O), koaguliert nach 12 Min.

3 ccm nicht erwärmtes HP + $\frac{1}{4}$ ccm ME + $\frac{1}{4}$ ccm FiE (in H₂O), koaguliert nach 3 Min. 10 Sek.

In diesem Falle war das Muskelextrakt durch kürzere Extraktion hergestellt worden und daher schwächer, als das in den späteren Versuchen benutzte.

Wirkung des Blutegelextraktes auf die Gerinnung des Hummerplasmas.

Schon früher hatte ich in Versuchen, die mit gewöhnlichem Blutegelextrakt angestellt worden waren, gefunden, daß dieses Extrakt auf Arthropodenblut ohne gerinnungshemmenden Einfluß ist. Diese Versuche wurden mit dem wirksameren nach den Angaben von Franz hergestellten Hirudin wiederholt.

$\frac{1}{10}$ Gramm des käuflichen (mit Thymol versetzten) Hirudins wurde in 20 ccm dest. H_2O aufgelöst und die Lösung in wechselnden Mengen zu 3 ccm Hummerplasma, dem Muskel- und Zellfibrinextrakt zugesetzt waren, hinzugefügt. In Kontrollversuchen wurden anstatt des Hirudins gleiche Mengen destilliertes Wasser, in dem ein Kristall Thymol eine kurze Zeit gelegen hatte, zugefügt. Es ergab sich, daß Hirudin in einer Menge, die 20 bis 30 ccm Hundeblood flüssig erhält, ohne gerinnungshemmenden Einfluß auf 3 ccm Hummerplasma ist.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm Thymol H_2O + 1 ccm FiE, koaguliert nach 14 Min. 35 Sek. bis 16 Min. 55 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm Hirudinlösung + 1 ccm FiE, koaguliert nach 14 Min 40 Sek. bis 16 Min. 40 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm Thymol H_2O + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 7 Min. 13 Sek. bis 8 Min. 43 Sek.

3 ccm HP + 1 ccm Hirudinlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 7 Min. 23 Sek. bis 9 Min. 3 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm Thymol H_2O + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 5 Min. bis 5 Min. 40 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{2}$ ccm Hirudinlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 5 Min. bis 5 Min. 40 Sek.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm Thymol H_2O + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 4 Min.

3 ccm HP + $\frac{1}{4}$ ccm Hirudinlösung + $\frac{1}{4}$ ccm ME, koaguliert nach 4 Min. bis 4 Min. 40 Sek.

II. Über den Charakter der Gerinnung des Limulusblutes.

Schon früher*) habe ich Versuche mitgeteilt, die es sehr wahrscheinlich machten, daß die sogenannte Koagulation des Blutes von Limulus und vermutlich die erste Koagulation bei den übrigen Arthropoden in einer Agglutination der Blutzellen und des aus den Blutzellen ausgeflossenen Protoplasmas besteht. Auch die folgenden weiteren Versuche sprechen für diese Erklärungsweise.

1. Es gelang nicht, aus Limulusblut Fibrinogen herzustellen, während dies, wie oben mitgeteilt, beim Hummer, der eine zweite Blutkoagulation hat, gelang. Es wurde hierbei zum Teil dieselbe Methode angewandt, die oben für Hummerblut angegeben wurde. Ein anderer Teil des Limulusblutes wurde aber in gesättigter,

*) Virchows Archiv 173, 1903. — Diese Beiträge 5, 1904.

auf etwa 54° erwärmter NaCl-Lösung aufgefangen, um die Gerinnung zu verhindern. Auch so gelang es nicht, Fibrinogen zu erhalten. Falls dennoch im Limulusblut Fibrinogen vorhanden ist, so kann es nur in sehr geringer Menge da sein.

2. Wie früher wurde Limulusblut in saturierter $MgSO_4$ -Lösung aufgefangen, wodurch die Gerinnung verhindert wurde. Ein Teil dieser Lösung wurde filtriert, ein anderer Teil wurde 4 Stunden lang unfiltriert aufbewahrt. Letzterer zeigte noch nach Ablauf dieser Zeit auf Verdünnung mit destilliertem Wasser eine Gerinnung, erst in der Form diffuser Wolken, dann in Form eines Spinnwebes, das sich darauf zu Fäden retrahierte. Das Filtrat gerann zu keiner Zeit und konnte auch nicht durch Zusatz von Muskel- oder Zellfibrinextrakt von Hummer oder Limulus zur Gerinnung gebracht werden. Wohl aber wurden auf Zusatz dieser Flüssigkeiten Flocken, die sich oft anscheinend spontan in Limulusserum bilden, nach Vermischen mit dem Filtrat agglutiniert, ebenso wie andere Objekte, z. B. Spermatozoen durch Limulusserum sehr schnell agglutiniert werden.

3. Diese Agglutinationserscheinung kann nur dann durch Auffangen des Blutes in Kaliumoxalat verhindert werden, wenn ein Überschuß von konzentrierter Lösung dieses Salzes benutzt wird. In schwächeren Kaliumoxatlösungen findet Bildung von Zellfibrin statt. Setzt man nun zu 3 ccm Hummerplasma 0,1 ccm einer $\frac{m}{2}$ -Kaliumoxatlösung, so verhindert dieser geringe Oxalatzusatz frisches mit frischen Schnittflächen versehenes Hummerzellfibrin in dem Plasma Gerinnung herbeizuführen. Eine solche findet auch nicht in der nächsten Umgebung des Zellfibrins statt; es müßte denn sein, daß das Festkleben des Zellfibrins auf der Unterlage auf Ausscheidung von Fibrin beruht. Wird 0,25 ccm der Oxatlösung verwendet, so kleben die Zellfibrinstücke nicht fest. Würde die sogenannte erste Koagulation auf einer Ausscheidung von Fibrin in der Umgebung der Blutzellen beruhen, veranlaßt durch die aus den Blutzellen diffundierende gerinnungsbeschleunigende Substanz, so sollten wir erwarten, daß in der Nähe frischen und sehr wirksamen Zellfibrins in dieser schwachen Oxatlösung eine Fibrinbildung stattfände.

4. Entnehmen wir Limulusblut, statt wie gewöhnlich durch einen Einschnitt in das Tier, durch Einstoßen eines ganz reinen Troikarts in das Herz des Tieres, so fallen die Blutkörperchen in der großen Mehrzahl fast unversehrt auf den Objektträger. Unter diesen Umständen wird kein Zellfibrinnetz gebildet, da das Proto-

plasma der Zellen nicht ausfließt und die in der Flüssigkeit suspendierten Zellen keine Fortsätze aussenden*).

Die Zellen sinken bald zu Boden, und erst die in Berührung mit dem Glase oder vielleicht schon auch die in der Nähe des Glases befindlichen Zellen senden Fortsätze aus. War aber der Troikart nicht ganz sauber, oder fangen wir die Blutropfen durch einen Troikart in auf dem Objektträger befindlicher $\frac{m}{2}$ -NaCl-Lösung auf, so verändern sich die Blutzellen und bilden selbst ein die Flüssigkeit einschließendes Fadennetz, welches makroskopisch als eine gelatinöse Masse erscheint. Dieselben Veränderungen der Zellen werden herbeigeführt, wenn man 5 bis 8 ccm einer 4proz. NaCl-Lösung in das Herz eines größeren Limulus injiziert. Öffnet man nach 5 bis 10 Minuten schnell das Herz, so findet man es teilweise oder ganz von Zellfibrin ausgefüllt. Es liegt eine Agglutinationsthrombose vor. Fängt man in derselben Weise das Blut eines Hummers auf, so findet die zweite Gerinnung langsamer als in dem in gewöhnlicher Weise entnommenen Kontrollblute statt, aber sie konnte bisher nicht verhindert werden, da die Zellen nicht ganz unversehrt blieben.

Einige der hier und früher mitgeteilten Versuche ließen sich vielleicht auch so erklären, daß man annähme, daß im Augenblick des Zerfallens der Blutzellen oder während der beim Ausfließen aus dem Körper stattfindenden Veränderungen in denselben eine viel größere Menge gerinnungsbeschleunigender Substanz frei würde als später und daß deshalb die unter dem Einfluß dieser Fermentmengen eintretenden Gerinnungserscheinungen nur viel schwerer verhindert werden könnten, als die später stattfindende zweite Gerinnung. Dagegen spricht aber, daß nach 4 Stunden langem Aufenthalt in gesättigter Magnesiumsulfatlösung die Zellfibrinbildung noch gerade so stattfindet wie früher, falls die Flüssigkeit verdünnt wird, dagegen spricht auch der völlige Parallelismus in dem Verhalten der Blutzellen, je nach der Art, wie das Blut dem Tiere entnommen wird, und den stattfindenden scheinbaren Gerinnungserscheinungen; ferner der Umstand, daß, wenn die durch einen Troikart gewonnenen Blutzellen auf dem Objektträger in Berührung mit dem Glase sich ausbreiten, und Auflösungsprozesse in den Zellen stattfinden (Verlust der Granula), doch keine weitere Gerinnung in Limulus stattfindet.

Es ist also am wahrscheinlichsten, daß die Blutkoagulation von Limulus und die erste Koagulation anderer Wirbelloser eine

*) Doch können zuweilen auch die fast unversehrten Blutzellen teilweise agglutinieren; dann kann makroskopisch der Eindruck einer geringfügigen Gerinnung hervorgerufen werden.

Agglutinationserscheinung ist, wobei allerdings möglicherweise die zweite Gerinnung sich sehr schnell an die erste Gerinnung anschließen kann.

III. Zur Theorie der Blutgerinnung.

Ein Ergebnis dieser Untersuchungen ist der Befund, daß die Bedingungen der Gerinnung des Blutplasmas bei Wirbellosen und bei Wirbeltieren sehr ähnlich sind. Bei Wirbellosen wie bei Wirbeltieren sind zwei Substanzen von wesentlicher Bedeutung für die Blutgerinnung, die aus dem Muskel extrahierbaren Gewebskoaguline und Substanzen, die im Blute selbst vorhanden sind; letztere lassen sich bei Wirbellosen aus den Blutzellen extrahieren und sie stammen auch wahrscheinlich bei Wirbeltieren aus geformten Blutbestandteilen. In beiden Fällen sind die Gewebskoaguline innerhalb gewisser Grenzen spezifisch adaptiert*), die in dem Blute vorhandenen Substanzen sind nur insofern spezifisch, als die aus Wirbeltieren stammenden Substanzen ohne Einfluß auf das Plasma Wirbelloser sind.

Die im Blute vorhandenen aktiven Substanzen (Thrombine) verlieren bei Wirbellosen wie bei Wirbeltieren ihre Wirkung beim Stehen viel schneller als die Gewebskoaguline. Bei Wirbellosen wird die Wirkung der letzteren durch Calcium wesentlich stärker beschleunigt als die der wirksamen Substanzen des Blutes. Die aus den Blutzellen gewonnenen Substanzen sind dementsprechend unabhängiger von einem Calciumzusatz zu der gerinnbaren Substanz als die Gewebskoaguline. Die letzteren sind infolgedessen auch weniger geeignet, im Fluoridplasma Gerinnung hervorzurufen, als die aus dem Blute stammenden Substanzen. In ähnlicher Weise ist bei Wirbeltieren Serum imstande, Gerinnung im Fluoridplasma hervorzubringen, Gewebsextrakt aber nur nach Zusatz von Calcium. Künstlich hergestelltem Fibrinogen gegenüber sind bei Wirbellosen wie bei Wirbeltieren die aus dem Blut stammenden Substanzen wirksam, die Gewebskoaguline hingegen gewöhnlich nicht; die letzteren werden aber wirksam, wenn man zu der Fibrinogenlösung CaCl_2 hinzufügt. Daß dies auch für Wirbeltiere gilt, geht z. B. aus den Beobachtungen von

*) Da der Ausdruck „spezifisch“ in verschiedenen Fällen verschiedenes bezeichnet, so würde es vorteilhaft sein, wenn Substanzen, die besondere, oftmals für das Individuum, aus dem die Substanzen stammen, nützliche Beziehungen zu anderen Substanzen besitzen, als „spezifisch adaptierte“ bezeichnet würden, während der Ausdruck „spezifisch“ nur die Verschiedenheit einer Substanz von einer analogen bei einer anderen Tierart vorhandenen bezeichnen würde.

Pekelharing*), Huiskamp**) und auch von Morawitz***) hervor, wenn auch in anderen Fällen Morawitz sogar eine Kombination von Chlorcalcium und Gewebskoagulinen dem Fibrinogen gegenüber unwirksam fand.

Bei Wirbeltieren wie bei Wirbellosen ist es leicht, ein sehr wirksames Gewebsextrakt zu erhalten, das auf Wirbeltierblut (insbesondere z. B. Vogelplasma) und auf Hummerplasma stärker wirkt, als die im Blutserum vorhandenen, bzw. aus den Blutzellen extrahierten Substanzen. Bei stärkerer Verdünnung des Plasmas hingegen verliert bei Wirbellosen wie bei Wirbeltieren das Gewebskoagulin seine Wirksamkeit schneller als die wirksame Substanz des Blutes. In wässerigen Gewebsextrakten Wirbelloser findet sich neben der gerinnungsbeschleunigenden eine die Gerinnung stark hemmende Substanz. Eine solche Substanz soll auch Alexander Schmidt†) zufolge in wässerigen Gewebsextrakten vorhanden sein. (Cytoglobin.)

Lassen wir Hummerplasma oder Gänseplasma unter dem Einfluß eines Stückes Zellfibrin bzw. Wirbeltierblutkoagulum gerinnen, so ist das aus dem so gebildeten Koagulum kurze Zeit nach vollendeter Gerinnung ausgepreßte Serum in beiden Fällen ganz oder fast ganz wirkungslos. Es läßt sich hierbei nicht der Nachweis erbringen, daß unter dem Einfluß der in dem Koagulum (bzw. Zellfibrin) enthaltenen gerinnungsbeschleunigenden Substanzen eine Neubildung solcher Substanzen im Plasma stattfand, wie sie Bordet und Gengou††) in verdünntem Salzplasma fanden, dem sie nur schwach wirksames Serum zugesetzt hatten.

Wenn sich aus diesen Befunden eine große Ähnlichkeit in den Gerinnungsbedingungen des Blutplasmas von Wirbellosen und von Wirbeltieren ergibt, so dürfte das Hummerblut ein günstiges Objekt für die Untersuchung dieser gemeinsamen Gerinnungsbedingungen darstellen, da es beim Hummer leicht möglich ist, ein Blutplasma herzustellen, das spontan nicht gerinnt, sonst sich aber fast wie normales Blutplasma verhält. Während ferner im Wirbeltierblut verschiedenartige Zellen gefunden werden, enthält das Hummerblut nur eine einzige Zellart, die wegen der spontan nach dem Ausfließen des Blutes erfolgenden Agglutination leicht gesammelt und aus dem Blut entfernt werden kann.

*) Virchow-Festschrift 1891.

**) Zeitschr. f. physiol. Chemie 32 u. 34.

***) Deutsches Archiv f. klin. Medizin 79.

†) Alex. Schmidt, Zur Blutlehre 1892.

††) Bordet et Gengou, Annales de l'Institut Pasteur 1904.

Aus diesem Zellfibrin kann nun eine die Gerinnung des Plasmas beschleunigende Substanz extrahiert werden. Hierbei ist die Methode der Extraktion von Bedeutung. Wir sahen, daß eine 4proz. NaCl-Lösung sehr ungeeignet ist für die Gewinnung eines wirksamen Extraktes, daß hingegen Zusatz von Chlorcalcium zu der Kochsalzlösung die Wirksamkeit erhöht.*) Das dürfte vielleicht zu Gunsten der Annahme sprechen, daß ein Proferment aus dem Zellfibrin extrahiert wird, das durch Verbindung mit Calcium in Thrombin umgewandelt wird. Dann sollten wir aber erwarten, daß Zusatz von CaCl_2 nach beendigter Extraktion genügend sei, um auf das extrahierte Proferment zu wirken, was aber, wie wir sahen, nicht der Fall ist. Es bleibt daher vorläufig noch unentschieden, welche Bedeutung das Calcium hierbei hat, ob es nur die Extraktion selbst erleichtert, ob es in dem Sinne von Pekelharing ein Proferment in ein Ferment umwandelt, in der Weise, daß Proferment und Ferment zwei chemisch wohl charakterisierte, durch Calciumgehalt sich unterscheidende Körper sind, oder ob das Calcium hierbei mit der extrahierten Substanz nicht in chemische Verbindung tritt, sondern auf andere Weise von Bedeutung ist. Daß wahrscheinlich noch andere Substanzen außer Calcium bei der Extraktion von Bedeutung sind, ergibt sich daraus, daß Blutserum von Hummer oder Limulus oder auf 56° erwärmtes, allein völlig unwirksames Muskelextrakt des Hummers gewöhnlich noch günstiger als Extraktionsmittel wirken. Vorläufig ist noch die Möglichkeit vorhanden, daß die gerinnungsbeschleunigende Substanz als solche aus den Blutzellen extrahiert wird.

Alexander Schmidt hatte gefunden, daß wässrige, hauptsächlich aber alkoholische Gewebsextrakte in Kombination mit Serum (Prothrombinlösungen) die Wirkung des Serums verstärken, oder, wie Schmidt es erklärte, das Prothrombin in Thrombin umwandeln. Diese verstärkende Wirkung der Kombination läßt sich dem Fluoridplasma der Wirbeltiere und nach den Untersuchungen von Morawitz auch einer künstlichen Fibrinogenlösung gegenüber leicht nachweisen. Doch folgt aus dieser Tatsache nicht, daß die Gewebskoaguline lediglich dadurch wirken, daß sie Prothrombin (oder Thrombogen) in eine andere Substanz umwandeln.

*) Eine Analogie findet sich auch vielleicht hierfür im Wirbeltierblut, indem, wie Morawitz angibt, eine mit Wirbeltierblut isotonische Kochsalzlösung nicht geeignet ist, um aus Blutplättchen das Thrombogen zu extrahieren, während dies mit destilliertem Wasser möglich ist. — Morawitz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 79, 3./4. Heft.

Bei Wirbeltieren wird angenommen, daß das Prothrombin bei derselben Temperatur unwirksam wird, wie die Thrombine. Da bei derselben Temperatur auch das Wirbeltierfibrinogen koaguliert, so ist es bei Wirbeltieren unmöglich, das supponierte Proferment im Plasma durch Wärme zu vernichten und dann zu prüfen, ob ein solches profermentfreies Plasma noch durch Muskelextrakt zur Gerinnung gebracht wird. Bei Wirbellosen jedoch gerinnt das Fibrinogen erst bei einer Temperatur, die merklich höher ist, als die, bei der die aus den Blutzellen extrahierbare gerinnungsbeschleunigende Substanz zerstört wird. Befreit man nun das Plasma ganz oder fast ganz von dieser Substanz, so bleibt das Gewebskoagulin diesem Plasma gegenüber dennoch fast ebenso wirksam wie dem nichterwärmten Plasma gegenüber. Daraus folgt, daß das Gewebskoagulin direkt auf das Fibrinogen des Plasmas wirkt, oder daß bei Wirbellosen im Gegensatz zu Wirbeltieren das supponierte Prothrombin erst bei einer höheren Temperatur zerstört wird als das Thrombin.

In einer früheren Mitteilung^{*)} führte ich eine Anzahl von Tatsachen an, die dafür sprachen, daß die Gewebskoaguline direkt das Fibrinogen des Plasmas angreifen und es in Fibrin umwandeln können. Aus den hier mitgeteilten Versuchen ergibt sich, daß bei Wirbellosen eine durch die Kombination von Serum und Muskelextrakt bewirkte bedeutende Gerinnungsbeschleunigung fehlt^{**}), obwohl die Wirkung des Muskelextraktes auf das Plasma sehr stark ist. Es liegt also kein Grund vor, anzunehmen, daß die Gewebsextrakte nur eine ein Proferment in ein Ferment umwandelnde Bedeutung haben, also lediglich als „Thrombokinasen“ fungieren, wie dies Alex. Schmidt und im Anschluß an ihn Morawitz und Fuld^{***}) annehmen.

Die bei Wirbeltierblut beobachtete Beschleunigung der Gerinnung bei Kombination von Serum und Muskelextrakt könnte verursacht sein dadurch, daß bei der Gerinnung intermediäre Reaktionen stattfinden, auf deren Ablauf die Anwesenheit beider Substanzen einen begünstigenden Einfluß ausübt oder dadurch, daß beide Stoffe in verschiedener Weise an dem Fibrinogen angreifen und daß die Kombination beider Wirkungen einen stärkeren Einfluß ausübt als die Summe der Einzelwirkungen erwarten

^{*)} Diese Beiträge 5, Heft 11/12.

^{**}) Ob nicht unter besonderen Bedingungen doch eine starke Gerinnungsbeschleunigung auch bei Wirbellosen durch die Kombination von Serum und Muskelextrakt bewirkt werden kann, soll noch weiterhin untersucht werden. Es ist dies jedoch nach den bisherigen Versuchen sehr unwahrscheinlich.

^{***}) Centralbl. f. Physiol. 17, Nr. 19 (1903).

läßt. Oder die Anwesenheit anderer, so der direkt gerinnungsbeschleunigenden Substanzen, im Serum oder Muskelextrakt könnte indirekt für den Ablauf der Reaktionen günstigere Bedingungen schaffen*). Übrigens ist ja diese „aktivierende“ Wirkung nicht nur den Gewebsextrakten eigen, da Lecithin und nach Bordet und Gengou Blutserum ebenso wirken sollen. Ferner berichtete bereits A. Schmidt über eine Beobachtung, die sich mit seiner Theorie, daß die Gewebskoaguline nur Thrombin produzierend wirken sollen, nicht wohl vereinigen ließ. Er fand, daß in proplastischen Flüssigkeiten, in denen Prothrombin nicht enthalten war, die unter dem Einfluß einer Thrombinlösung stattfindende Gerinnung durch Gewebsextrakte merklich beschleunigt wurde, obwohl die Thrombinlösung kein Proferment enthielt.

Wir können daher annehmen, daß für die Blutgerinnung hauptsächlich zwei Substanzen von Bedeutung sind: a) die aus zelligen Elementen des Blutes und b) die aus Geweben extrahierbaren Substanzen. Es ist wahrscheinlich, daß beide Substanzen direkt an dem Fibrinogen des Blutplasmas angreifen. Die Bedingungen für die Wirkung dieser beiden Substanzen sind verschieden.

Unter gewissen Umständen ist die Kombination der beiden Substanzen stärker wirksam, als der Summe der Einzelwirkungen entspricht; daß diese Verstärkung der Wirksamkeit auf einer unter dem Einfluß der Gewebskoaguline stattfindenden Umwandlung von Prothrombin in Thrombin beruht, ist nur eine der vorhandenen Erklärungsmöglichkeiten.

*) Zu dieser letzteren Kategorie gehört einer mündlichen Mitteilung von S. A. Loevenhart zufolge die Verstärkung der Wirkung, die, wie dieser Autor fand, in der Zersetzung von H_2O_2 durch die kombinierte Wirkung von Leber und Pankreas stattfindet.

XXII.

Über die Bildung von Allantoin im Tierkörper.

Von Dr. **Hans Eppinger** (Graz).

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Von Lassaigne*) und Vauquelin**) wurde fast gleichzeitig auf das Vorkommen einer stickstoffreichen, harnsäureähnlichen Substanz in der Allantoinflüssigkeit aufmerksam gemacht. Der nach seinem Fundorte als Allantoin bezeichnete Körper wurde dann unter verschiedenen Umständen auch im Harn von Tier und Menschen gefunden, jedoch kaum als normaler Bestandteil erkannt. Wenn nun durch neuere Methoden das Vorkommen dieses Körpers als gar nicht so selten sicher gestellt ist, so brauchen wir nicht ältere Angaben wegen Ungenauigkeit des Nachweises unberücksichtigt zu lassen; ich glaube, gerade die Tatsache, daß mit den damaligen Mitteln sich schon eine eventuelle Vermehrung erkennen ließ, spricht zu Gunsten jener älteren Befunde.

Besonders bemerkenswert ist die Darstellung von Allantoin aus dem Harne saugender Kälber durch Wöhler***) und sein Nachweis im Harn neugeborener Kinder durch Gusserow†). Meissner, Frerichs und Staedeler, dann E. Salkowski berichteten über sein Vorkommen im Hundeharn. Frerichs und Städeler††) machen weiter die Angabe, daß sich bei Hunden infolge von Respirationsstörungen eine Steigerung der ausgeschiedenen Allantoinmengen einstellt. Nicht unerwähnt soll bleiben, daß Pouchet†††) bei schwangeren Frauen, sowie

*) Anal. de Chim. et de phys. 17.

**) Annalen der Chemie 33.

***) Annalen der Chemie 70.

†) Archiv f. Gynaecologie 3.

††) Jahresbericht f. d. Fortschritte d. Chemie 1854.

†††) Journal de Therapie 7.

in je einem Fall von Diabetes insipidus und konvulsiver Hysterie eine starke Vermehrung des Allantoins nachweisen konnte.

Großes Interesse verdient das Vorkommen von Allantoin im Pflanzengewebe. Während man in reifen Trieben vergebens nach Allantoin suchte, fand sich dieser Körper in jungen Sprossen von Acerarten und in jungen Platanentrieben (Schulze^{*)}).

In betreff der Herkunft des Allantoins im Tierkörper wird allgemein angenommen, daß es durch Abbau der Purinkörper, insbesondere der Harnsäure entsteht. Diese Ansicht gründet sich vor allem auf den Nachweis, daß die Einführung von Purinbasen und Harnsäure zu einer vermehrten Allantoinausscheidung führt. Zuerst führte diesen Beweis Salkowski^{**}); später zeigte Minkowski^{***}), daß sowohl Thymusfütterung als auch Darreichung von Hypoxanthin beim Hunde starke Allantoinausscheidung erzeugt, eine Beobachtung, die Cohn[†]) bestätigte.

Für die nahe Beziehung zwischen Purinbasen und Allantoin spricht ferner die Tatsache, daß auch außerhalb des Tierkörpers durch Oxydation der Harnsäure Allantoin erhalten wird. Schon Liebig und Wöhler^{††}) fanden, daß Allantoin ein Oxydationsprodukt der Harnsäure ist. Nun sprechen verschiedene Erfahrungen entschieden dafür, daß es neben einer oxydativen Harnsäurebildung auch eine synthetische gibt. Unbedingt zeigt das der Stoffwechsel von Vögeln und Reptilien. Denn wie sollte man anders die Tatsache, daß ganz niedere stickstoffhaltige Substanzen (Ammonsalze, Harnstoff) in Harnsäure übergehen, deuten. Ursprünglich war man geneigt, eine grundsätzliche Verschiedenheit in bezug auf die Harnsäurebildung und den gesamten N-Stoffwechsel bei Säugtieren und Vögeln anzunehmen. Derzeit ist diese scharfe Abgrenzung nicht mehr haltbar, da einerseits Mach^{†††}) zeigen konnte, daß auch bei Gänsen eine oxydative Harnsäurebildung erfolgt, und andererseits Wiener^{*†}) eine synthetische bei Säugtieren sehr wahrscheinlich gemacht hat. Wenn auch im Stoffwechsel der Säugetiere die oxydative Bildung die größere Rolle spielt, so ist es doch von großer Bedeutung zu wissen, daß auch hier Harnsäure auf doppelte Weise gebildet werden kann.

^{*)} Zeitschr. f. phys. Chemie 9.

^{**}) Centralbl. f. medic. Wissenschaften 36.

^{***}) Archiv f. exp. Pathol. u. Pharm. 41.

[†]) Zeitschr. f. phys. Chemie 25.

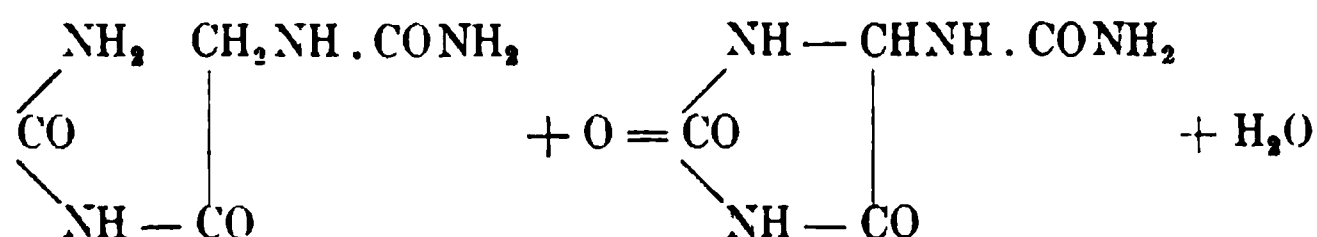
^{††}) Annalen d. Chemie 26.

^{†††}) Archiv f. exp. Pathol. u. Pharm. 24.

^{*†}) Diese Beiträge 2.

Wenn nun einerseits das Allantoin als Spaltungsprodukt der Harnsäure anzusehen ist, so kann man sich andererseits die Frage vorlegen, ob wir nicht auch Anhaltspunkte haben, die für eine synthetische Allantoinbildung sprechen. Auf chemischem Wege ist Allantoin mehrfach synthetisch dargestellt worden, so von Grimaux^{*)} durch Erhitzen von Glyoxylsäure und Harnstoff und von Michael^{**)} durch Schmelzen von Mesoxalsäure und Harnstoff. Angaben jedoch, die für eine Synthese im Tierkörper sprächen, fehlen. Sollte es gelingen, im Tierkörper eine synthetische Allantoinbildung nachzuweisen, so wäre damit der Weg eröffnet, einen weiteren Einblick in die synthetische Bildung der Harnsäure und verwandter Körper zu gewinnen.

Will man sich nun darüber unterrichten, ob ein chemischer Körper im Organismus synthetisch entsteht, so ist ein Erfolg am ehesten zu erwarten, wenn dem Organismus seine mutmaßlich nächststehenden Vorstufen zugeführt werden. Denn nur dann ist bei der Vielfältigkeit der im Tierkörper nebeneinander stattfindenden Prozesse ausreichende Wahrscheinlichkeit dafür gegeben, daß er auf die Einfuhr der physiologischen Vorstufe mit Bildung des gesuchten Körpers in nachweisbarem Umfange antwortet. Von diesem Gesichtspunkte aus habe ich auf Aufforderung von Herrn Prof. Hofmeister Glykolyldiharnstoff dargestellt und dessen Übergang in Allantoin im Tierkörper und speziell in der Leber untersucht. In der Tat hat sich ergeben, daß ein solcher Übergang, der sich durch die Formel versinnlichen läßt



im Tierkörper stattfindet.

II. Darstellung des Glykolyldiharnstoffes und des Biuretessigsäureamids.

Als Ausgangsmaterial zur Darstellung des Glykolyldiharnstoffes diente mir das Glykokoll. Zuerst versuchte ich es, ihn aus dem leicht darstellbaren salzsauren Glycinester über das Glycinamid darzustellen. Ich versuchte dies auf mehrfache Weise, gelangte aber nie zu günstiger Ausbeute. Der Versuch, ihn über den Hydantoinsäureaethylester zu erhalten, gestaltete sich erfolgreicher.

^{*)} Compt. rend. 63.

^{**)} Americ. chemic. Journal 5.

In der Darstellung dieses Körpers hielt ich mich an die Vorschrift von Harries und Weiß^{*)}. Das Kaliumcyanat bezog ich von Merk; im übrigen sei nur bemerkt, daß ich es nützlich fand, mit möglichst konzentrierten Lösungen zu arbeiten; dies galt besonders von der anzuwendenden Säure, weswegen es ratsam erscheint, 3 bis 5-fach Normalsäure in Verwendung zu ziehen. Der erhaltene Ester besaß den richtigen Schmelzpunkt (135°) und N-gehalt (gefunden: 19,23, berechnet: 19,18).

Um zu dem Hydantoinsäureamid zu gelangen, wurde der in größerer Menge dargestellte Ester mit konzentriertem wässerigem Ammoniak verseift. Nach 24 stündigem Einwirken wurde bei möglichst niedriger Temperatur eingedampft, wobei sich ein weißer Körper ausschied, der nach mehrmaligem Umkristallisieren aus Wasser in rhombischen Prismen auskristallisierte und sich als das erwartete Amid erwies.

Sehr leicht löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther. Gibt deutliche Biuretreaktion. Der Schmelzpunkt liegt bei 180° (nicht corr.). Analyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz:

$C_4H_7N_3O_2$: Ber.:	C = 30,76	H = 5,98	N = 35,9
Gef.:	C = 30,58	H = 6,12	N = 35,6.

Um an diesen Körper eine Carbaminsäuregruppe anzulagern, verfuhr ich ebenfalls nach der Vorschrift von Harries und Weiß. Molekulare Mengen von Schwefelsäure, Kaliumcyanat und obigem Körper zusammengebracht, wirkten unter stürmischer Reaktion aufeinander ein; häufig kam es zu sofortigem Auskristallisieren und es erschien nur in wenigen Fällen notwendig, durch vorsichtiges Eindampfen auf dem Wasserbad das Ausfallen der Kristallmassen zu beschleunigen.

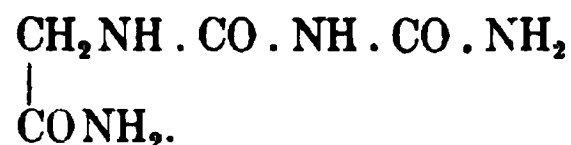
Wenn man auf möglichst quantitative Ausbeute verzichtet und die Kristallmassen bald auf Tonteller bringt, so bekommt man den Glykolyldiharnstoff fast vollkommen rein. Aber auch sonst gelangt man durch mehrmaliges Umkristallisieren aus Wasser zu ganz reiner Substanz.

Die Kristalle zeigen wetzsteinartige Form oder bilden lange Säulen. Sie sind leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol und Äther, geben sehr deutliche Biuretreaktion; in wässriger Lösung wird der Körper von Quecksilberoxydnitrat gefällt; Schmelzpunkt 158° (nicht corr.).

$C_4H_7N_4O_3$: Ber.:	C = 30,0	H = 5,0	N = 35,0
Gef.:	C = 29,7	H = 5,7	N = 34,9.

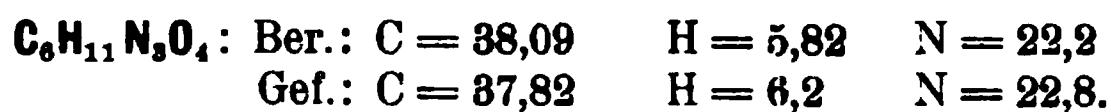
^{*)} Berichte der d. chem. Ges. 34.

Um die Möglichkeit auszuschließen, daß die letzteingeführte Carbamylgruppe sich vielleicht an das — CONH₂ angelagert hätte, wobei folgender isomerer Körper gebildet worden wäre:



stellte ich auch diesen Körper dar. Zu diesem Behufe lagerte ich zuerst an den Hydantoinsäureäthylester eine weitere Carbamingruppe an.

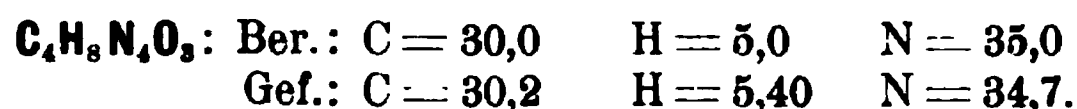
Der auf diese Weise erhaltene Äthylester der Biuretessigsäure kristallisiert in dünnen prismatischen Nadeln, die sich in Wasser leicht lösen, ebenso in Alkohol, unlöslich sind in Äther und Aceton. Der Schmelzpunkt liegt bei 127° (nicht corr.). Analyse:



Beim Verseifen des Esters mit konzentriertem wässerigem Ammoniak ergab sich eine dem ursprünglich gewünschten Körper isomere Substanz, welche ich als Biuretessigsäureamid bezeichnen möchte.

Es bildet aus Wasser unkristallisiert quadratische Tafeln, die Lösungsverhältnisse sind dieselben wie beim Glykolyldiharnstoff.

In kaltem und heißem Wasser gut löslich, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther; wird in wässriger Lösung nicht von Quecksilberoxydnitrat gefällt. Biuretprobe sehr schön positiv, Schmelzpunkt 170° (nicht corr.). Analyse:



Da der zuletzt dargestellte Körper sicher das Amid der Biuretessigsäure darstellt, so kann der oben beschriebene isomere, im Schmelzpunkt und Reaktion verschiedene Körper nur der Glykolyldiharnstoff sein.

Ich möchte hier darauf aufmerksam machen, mit welcher Leichtigkeit die Anlagerung von CONH₂-Gruppen erfolgt. Ich kann schon jetzt berichten, daß es ganz leicht gelingt, an oben genannte Ureide noch weitere Carbamylgruppen anzulagern. Wenn man bedenkt, daß sich diese Reaktionen in ähnlicher Weise auch im Organismus abspielen — man denke an die Bildung von Taurocarbaminsäure bei Verfütterung von Taurin — so ist es naheliegend, an eine große Verbreitung ähnlicher Vorgänge im Organismus zu denken.

III. Bildung von Allantoin aus Glykolyldiharnstoff im Tierkörper.

Um zu erfahren, ob Glykolyldiharnstoff im Tierkörper als Vorstufe des Allantoins auftreten kann, wurde er an Hunde verfüttert und im Harn der Tiere fortlaufend der Allantoingehalt bestimmt.

Zur quantitativen Ermittlung des Allantoins im Harn stehen uns zwei brauchbare Methoden, die von Poduschka^{*)} und von O. Löwy^{**}), zur Verfügung. Wenn ich bei meinen Versuchen der letzteren den Vorzug gab, so war vor allem der Grund darin gelegen, daß in diesem Verfahren zuerst mit Quecksilberoxydulnitrat ausgefällt wird und dieses Reagens von vorneherein den verfütterten Körper, so weit er etwa unverändert in den Harn übergeht, beseitigt. Auch das etwas heiklige Ausfällen des Allantoins mit Silbersalz aus ganz schwach ammoniakalischer Lösung verleidete mir die sonst so elegante Methode von Poduschka.

Die Versuche sind aus nachstehender Versuchstabelle ersichtlich.

Versuch I.
(Männlicher Hund A.)

Versuchstag	Harnmenge	Gesamt-N.	Gesamt-Allantoin	Zugeführt
1	325	7,897	0,3245	1,5 g Glykolyldiharnstoff.
2	270	7,56	0,3400	
3	335	8,03	0,3878	
4	330	8,607	0,786	
5	300	8,12	0,402	
6	320	8,76	0,308	

Aus vorstehender Tabelle geht zunächst hervor, daß bei diesem Versuchstier die täglich ausgeschiedene Allantoinmenge ziemlich erheblich war, wenigstens liegt, soweit bekannt, der Durchschnittswert der normalen Allantoinmengen beim Hunde selten über 0,3 g. Bei Verfütterung von 1,5 g Glykolyldiharnstoff erhebt sich der Allantoingehalt des Gesamtharns um mehr als das Doppelte, auf 0,786. Das Tier befindet sich dabei vollkommen wohl und zeigt unveränderte Freßlust. Tags darauf ist die Allantoinmenge noch etwas erhöht und kehrt dann erst wieder zur Norm zurück.

^{*)} Archiv f. exp. Path. u. Pharm. 44.

^{**}) Archiv f. exp. Path. u. Pharm. 44.

Versuch II.
(Männlicher Hund B.)

Versuchs- tag	Harn- menge	Gesamt- N.	Gesamt- Allantoin	Zugeführt
1	205	6,332	0,266	← 1,5 g Glykolyldiharnstoff.
2	368	6,864	0,238	
3	375	6,100	0,4777	
4	415	5,940	0,2100	

Auch hier zeigen sich ähnliche Verhältnisse. Die Normalwerte 0,238 bis 0,266 erheben sich nach Darreichung desselben Körpers ebenfalls auf das Doppelte.

Versuch III.
(Hündin C.)

Versuchs- tag	Harn- menge	Gesamt- N.	Gesamt- Allantoin	Zugeführt
1	260	7,482	0,13	← 1,5 g Glykolyldiharnstoff
2	225	7,92	0,324	
3	320	6,814	0,278	← 1,5 g Glykolyldiharnstoff
4	310	6,320	0,156	
5	385	6,310	0,308	← 2,0 g Biuretessigsäureamid
6	260	6,048	0,109	
7	280	5,941	0,120	
8	220	5,812	0,1579	← 2,0 g Hydantoinsäureamid
9	335	6,004	0,1155	
10	295	6,109	0,1263	
11	320	6,224	0,150	
12	330	6,332	0,184	
13	260	6,023	0,1467	

Der verhältnismäßig niedere Allantoinwert schnellte in diesem Fall beidemal nach Zufuhr von Glykolyldiharnstoff auf das Doppelte empor. Die beiden anderen Ureide, darunter das Isomere des Glykolyldiharnstoffes, zeigen keinen Einfluß auf die Allantoinausscheidung. Bei Verfütterung des Hydantoinsäureamids ließ ich mich von der Vorstellung leiten, es könnte vielleicht im Organismus zuerst zu einer Anlagerung einer Carbamingruppe kommen mit nachfolgender Oxydation unter Ringbildung. Der geringe Ausschlag spricht kaum für die Richtigkeit einer solchen Vermutung.

Weiter sei noch bemerkt, daß ich an mir selbst einen Versuch machte, indem ich einmal, nachdem ich mich von der Ungiftigkeit kleiner Dosen überzeugt hatte, 1,0 g Glykolyldiharnstoff nahm. Mein Harn enthielt normal kein Allantoin, es ließ sich auch nach Einnahme obigen Körpers kein Allantoin ermitteln.

Auf Grund der Fütterungsversuche ist anzunehmen, daß Glykolyldiharnstoff sich im Tierkörper in Allantoin umwandelt. Ich versuchte es, diesen Vorgang direkt an isolierten Organen zu studieren. Ich brauchte zu diesem Zwecke das Durchblutungsverfahren in der im hiesigen Institut geübten Form. Sie ist von Embden und Gläflner*) ausführlich beschrieben, weswegen ich mich auf das dort Gesagte beziehen kann.

Bei meinem Versuche verwendete ich Rinderblut, das ich durch die Leber eines mittelgroßen Hundes schickte. Zuerst wurde diese Leber zwei Stunden hindurch ohne Zusatz durchblutet, dann wurde dieses Blut ersetzt durch dieselbe Quantität neuen Blutes, dem 2,5 g Glykolyldiharnstoff zugesetzt war. Um diese Menge ebenso oft durch die Leber zu treiben, bedurfte es gerade doppelt so viel Zeit als bei normalem Blut. Auch mußte der ursprüngliche Druck von 4 mm am Schluß bis auf 10 mm erhöht werden. Die gesondert aufgefangenen Blutmengen wurden dann in üblicher Weise enteiweißt; in dem eingedampften Filtrat bestimmte ich nach Löwi das Allantoin. Die Resultate nebeneinander gestellt ergeben:

2 Liter Blut, durch die Leber 2 Stunden geschickt, enthalten 0,0485 g Allantoin; 2 Liter mit 2,5 g Glykolyldiharnstoff, nachher 4 Stunden durch die Leber getrieben, geben 0,1224 g Allantoin.

Das Resultat dieses Versuches entspricht somit den Ergebnissen, die bei Verfütterung gewonnen wurden. Wenn man bedenkt, daß die Durchblutung mit Glykolyldiharnstoff später, somit unter ungünstigeren physiologischen Bedingungen erfolgte, so dürfte das Plus an Allantoin um so beweisender erscheinen.

IV. Schlussbemerkungen.

Wir finden also, daß bei Verfütterung und bei Durchblutung der Leber Bildung von Allantoin aus Glykolyldiharnstoff erfolgt. Es fragt sich aber, ob wir berechtigt sind, diese Bildung auf eine durch Oxydation zustande kommende Ringbildung zurückzuführen. Daß es im Organismus zu einer Ringbildung kommen kann, dafür lassen sich mehrfach Tatsachen anführen. So führt man das Kreatin als Vorstufe des Kreatinins auf. Ebenso muß beim Aufbau der Harnsäure im Vogelorganismus ein einfacher oder doppelter Ringschluß stattfinden. Was den vorliegenden Fall anlangt, so liegt sein besonderes Interesse darin, daß hier das Zustande-

*) Diese Beiträge 1, 310.

kommen des Ringschlusses durch einen vitalen oxydativen Vorgang nachgewiesen oder doch sehr wahrscheinlich gemacht ist.

Gestützt wird diese Vorstellung durch den Nachweis, daß sich ein gleicher Ringschluß auch *in vitro* erzielen läßt. Ich oxydierte Glykolyldiharnstoff mit der entsprechenden Menge von Calciumpermanganat. Das eingedampfte Filtrat, nach der Methode von Löwi weiter behandelt, ließ beträchtliche Mengen von Allantoin nachweisen. Das isolierte Allantoin enthielt 35,1 Proz. N (ber. 35,4 Proz.).

Auf Grund dieser Tatsachen ist die Vermutung, daß der Glykolyldiharnstoff im Tierkörper als unmittelbare Vorstufe des Allantoins auftreten kann, der Wahrscheinlichkeit nahe gerückt. Ob es etwa im Tierkörper regelmäßig zur Bildung von Glykolyldiharnstoff kommt und dieser dann zu Allantoin wird, bleibt noch zu untersuchen; immerhin aber dürfte es gestattet sein auf die Möglichkeit einer solchen Bildung hinzuweisen

XXIII.

Beiträge zur Kenntnis des oxydativen Abbaues der Eiweißkörper.

Von Dr. Otto von Fürth,

Privatdozenten und Assistenten am physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

Ausgeführt mit Unterstützung der Gesellschaft zur Förderung deutscher Wissenschaft, Kunst und Literatur in Böhmen.

I.

Während die Literatur über den hydrolytischen Abbau der Eiweißkörper einen kaum mehr zu übersehenden Umfang angenommen hat, ist die Zahl jener Arbeiten, welche ihren Abbau durch Oxydation betreffen, eine relativ geringe. Es ist dies um so auffälliger, als die Methode des oxydativen Abbaues seit altersher von den Chemikern zur Konstitutionsermittlung komplizierter Verbindungen im weitesten Umfange angewandt wird und oft dort zum Ziele führt, wo andere Hilfsmittel versagen. Wenn ich, den von Maly eingeschlagenen Weg verfolgend, durch schrittweise Oxydation von Eiweißkörpern mit Permanganat zu einfacher konstituierten Biuretkörpern zu gelangen und diese näher zu studieren versuchte, geschah dies nicht sowohl in der Hoffnung, die Zahl der bekannten, das Eiweißmolekül zusammensetzenden Elementarkomplexe durch neue zu vermehren, (— denn dies erschien mit Rücksicht auf die technischen Schwierigkeiten, oxydative Eiweißabbauprodukte mit der Permanganatmethode in großen Mengen zu gewinnen, von vornherein wenig aussichtsvoll —) als vielmehr in der Erwartung, daß diese Methode vielleicht geeignet sein könnte, unsere Kenntnisse hinsichtlich des Zusammenhanges der bereits bekannten Elementarkomplexe, namentlich hinsichtlich der Bindung der Stick-

stoffatome im Eiweißmolekül zu erweitern. Auch hoffte ich durch systematische Beseitigung leicht oxydabler Seitenketten Anhaltspunkte für die Frage der Existenz eines sogenannten „Kernes“ im Eiweißmolekül gewinnen zu können.

Der Beschreibung meiner Versuche möge eine kurze Zusammenstellung der über den oxydativen Abbau der Eiweißkörper bisher vorliegenden Angaben, insoweit sie sich auf das uns hier interessierende Auftreten von hochmolekularen Produkten sauren Charakters beziehen, vorangehen. *)

Solche Produkte wurden zuerst von Béchamp **) und Subbotin ***) bemerkt, sodann von Pott †) genauer beschrieben. Dieser oxydierte Konglutin (aus Lupinen) mit Kaliumpermanganat bei Zimmertemperatur. Bei Neutralisation der nach Beseitigung des Braunsteinschlammes eingeeengten Reaktionsflüssigkeit mit Schwefelsäure fiel ein Niederschlag von der Zusammensetzung C 49,40 bis 50,32 Proz., H 6,15 bis 7,32 Proz., N 16,07 bis 16,55 Proz., O 27,62 bis 27,67 Proz. aus. Das Filtrat dieser Fällung wurde durch Destillation von Fettsäuren, durch Alkoholfällung von Kaliumsulfat befreit. Sodann wurde daraus durch Erwärmen mit Baryumkarbonat und Alkoholfällung ein lösliches Barytsalz, aus diesem ein unlösliches Bleisalz und endlich aus diesem letzteren durch Schwefelwasserstoff eine freie Säure von der Zusammensetzung C 45,44 bis 45,53 Proz., H 5,84 bis 5,88 Proz., N 13,06 bis 13,31 Proz., O 35,32 bis 35,62 Proz. gewonnen.

E. Brücke ††) fällte nach Oxydation von Hühnereiweiß mit Kaliumpermanganat die alkalische Reaktionsflüssigkeit mit Essigsäure und reinigte die Substanz durch wiederholtes Lösen in Ammoniak und Fällen mit Säure, sowie durch Ausfällung mit Kupferacetat aus saurer Lösung. Das so erhaltene Produkt von saurem Charakter gab die Biuret-, nicht aber die Xanthoproteinreaktion und ebensowenig die Reaktionen von Millon, Adam-

*) Auf die ausgedehnte Literatur über die Endprodukte des oxydativen Eiweißabbaues (Fettsäuren, Nitrile, Aldehyde, Blausäure, Oxalsäure, Oxaminsäure, Oxalan, Harnstoff, Aceton usw.) kann hier nicht näher eingegangen werden.

**) Béchamp, Recherches sur les produits d'oxydation des substances albuminoides par le hypermanganate de potasse. Ann. de Chimie 57, 291 (1889).

***) Subbotin, Einiges über die Wirksamkeit des übermangansauren Kalis auf Albumin. Chem. Centralbl. 1865, S. 594 bis 597.

†) Pott, Oxydationsversuche mit Kaliumpermanganat. Journ. f. prakt. Chemie (2) 5, 355 (1872).

††) E. Brücke, Über eine durch Kaliumpermanganat erhaltene Säure. Sitzungsber. d. Wiener Akademie 83 III, 7 (1881).

kiewicz und J. Liebermann, war schwefelhaltig, enthielt aber keinen bleischwärenden Schwefel.

Chandelon^{*)} suspendierte Barymsuperoxyd in einer Eiweißlösung und leitete Kohlensäure ein. Durch Einwirkung des naszierenden Wasserstoffsuperoxyds wurde das Eiweiß oxydiert unter Bildung einer kaseinartigen, aus alkalischer Lösung mit Säure fällbaren Substanz, sowie von „Propepton“ und peptonartigen Substanzen.

Die eingehendsten und wichtigsten Untersuchungen auf diesem Gebiete rühren von R. Maly^{**)} her. Durch Oxydation von Eiereiweiß mit steigenden Permanganatmengen stellte er zunächst fest, daß bei Anwendung von Permanganat entsprechend 50 bis 100 Proz. des Albumingewichtes reichliche Mengen der Brückeschen Säure auftreten, während 140 Proz. Permanganat dieses Produkt verschwinden lassen, derart, daß in der alkalischen Reaktionsflüssigkeit auf Säurezusatz kein Niederschlag mehr entsteht.

Zur Darstellung der Brückeschen Säure, der Maly den Namen Oxyprotosulfonsäure beilegte, wurde Eiereiweiß mit dem halben Gewichte Kaliumpermanganat bei Zimmertemperatur oxydiert, das Filtrat mit Säure gefällt und der ausgewaschene Niederschlag bei niedriger Temperatur getrocknet. Analysen zahlreicher Fraktionen ergaben als Mittelwert: C 51,21 Proz., H 6,89 Proz., N 14,54 Proz., S 1,77 Proz., O 25,54 Proz. Maly berechnete daraus, daß bei der Eiweißoxydation, einem Schwefelatom entsprechend, 4 Sauerstoffatome eingetreten seien, wobei eine Umwandlung der SH-Gruppe in die Sulfonsäuregruppe HSO_3 erfolge; diese werde beim Schmelzen mit Ätzkali in Form von schwefeliger Säure in Freiheit gesetzt. Bei der Spaltung der Oxyprotosulfonsäure im zugeschmolzenen Rohre mit Barytwasser wurde das Auftreten von Kohlensäure, Ammoniak, schwefeliger Säure, Essigsäure, Oxalsäure, Leucin und Pyrrol festgestellt. Die Untersuchung auf das Vorhandensein zyklischer Komplexe ergab, daß weder bei der Kalischmelze noch bei der Fäulnis Phenol oder Indol auftraten, daß dagegen bei weiterer Oxydation mit Permanganat reichliche Mengen von Benzoesäure erhalten werden konnten.

^{*)} Chandelon, Beitrag zum Studium der Peptonisation. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 17, 2143 (1884).

^{**)} R. Maly, Untersuchungen über die Oxydation des Eiweißes mittelst Kaliumpermanganat. Sitzungsber. d. Wiener Akad. 91II, 157 (1885).

Durch fortschreitende Oxydation der Oxyprotosulfonsäure mit Kaliumpermanganat erhielt Maly*) eine vielbasische, sauerstoffreiche Säure, der er den Namen Peroxyprotsäure beilegte. Zum Zwecke ihrer Darstellung wurde Oxyprotosulfonsäure in kalihaltigem Wasser gelöst und die Lösung bei Zimmertemperatur im Laufe einiger Wochen so lange portionenweise mit Permanganat versetzt, bis die immer träger werdende Entfärbung des letzteren schließlich ganz ausblieb. Nach Beseitigung des Permanganatüberschusses mit Alkohol, Filtration und Neutralisation mit Essigsäure wurde die Lösung der Reihe nach mit neutralem Bleiacetat, Bleiessig und Quecksilberacetat gefällt. Die Bleiniederschläge wurden mit Schwefelsäure, die Quecksilberfällung mit Schwefelwasserstoff zerlegt, die sauren Filtrate mit Ätzbaryt übersättigt, die entstandenen löslichen Barytsalze (nach Beseitigung des Barytüberschusses durch Kohlensäure) aus konzentrierter Lösung mit Alkohol gefällt. Aus den Barytsalzen wurden die freien Säuren hergestellt und, ebenso wie die ersteren, analysiert.

Die Analysen ergaben für die freien Säuren:

	aus der Bleizucker- fällung	aus der Bleiessig- fällung	aus der Quecksilber- acetatfällung	Maly's Mittel
C	46,81 Proz.	46,69 Proz.	45,69 Proz.	46,22 Proz.
H	6,64 „	6,20 „	6,44 „	6,43 „
N	10,65 „	10,68 „	12,49 „	12,30 „
S	0,92 „	1,00 „	0,96 „	0,96 „
O	35,28 „	35,73 „	34,40 „	34,09 „
				<u>100,00 Proz.</u>

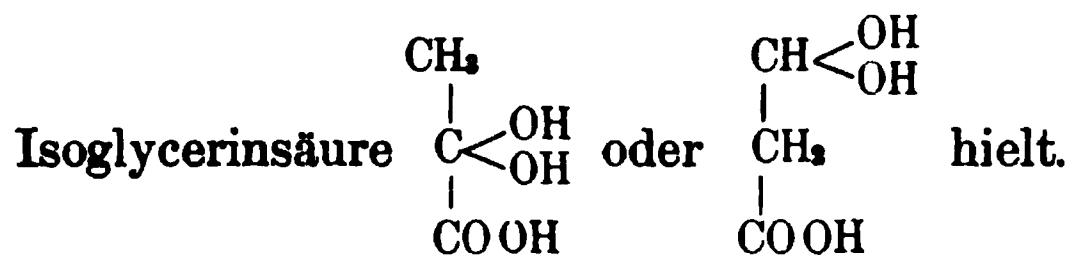
Die Berechnung ergab, daß die Peroxyprotsäure auf ein Schwefelatom 71 Sauerstoffatome und 20 bis 22 Karboxylgruppen enthielt. Die große Zahl der letzteren erteilt der Peroxyprotsäure den Charakter einer starken Säure. Maly nahm an, sie sei nur oxydiertes Eiweiß, dessen Molekül nicht kleiner, sondern wahrscheinlich noch größer sei, als das des intakten Albumins, da es sich um einfache Sauerstoffaufnahme ohne gleichzeitige Spaltung handle.

*) R. Maly, Über die Oxydation von Eiweiß mittelst Kaliumpermanganat. Sitzungsber. d. Wiener Akad. 97 II, 1889 (Monatsh. f. Chemie 9). — R. Maly, Über die bei der Oxydation von Leim mit Kaliumpermanganat entstehenden Körper und die Stellung von Leim zu Eiweiß. Sitzungsber. d. Wiener Akad. 98 II, 1889 (Monatsh. f. Chemie 10, 26).

Die Peroxyprottsäure Malys gab starke Biuretreaktion und wurde von den Alkaloidfällungsmitteln (Phosphorwolframsäure, Jodquecksilberkalium, Gerbsäure usw.) nicht gefällt.

Bei Digestion in gelinder Wärme mit Barytwasser kam es zu reichlicher Ammoniakentwicklung und zur Abscheidung von viel Baryumoxalat (einem Gehalte von 24 Proz. freier Oxalsäure entsprechend) neben etwas schwefeligsäurem Baryt. Das Barytsalz einer Säure, welche mit Kupferacetat eine indigoblaue Färbung gab, blieb in Lösung.

Bei tiefgehender Spaltung der Peroxyprottsäure durch tagelanges Kochen mit Barytwasser wurde Ammoniak, Glutaminsäure, Leucin, Ameisensäure, Essigsäure und Benzoesäure erhalten. Außerdem wurde ein in seidenglänzenden Nadeln kristallisierendes Barytsalz isoliert, das Maly für dasjenige einer noch unbekannten



Dieselben Produkte (mit Ausnahme der Isoglycerinsäure) gewann Maly, als er eine durch Oxydation von Gelatine mit dem doppelten Gewichte Permanganat dargestellte peroxyprottsäureartige Substanz der Barytspaltung unterwarf.

Löw*) erhielt bei Oxydation von Eiweißkörpern mit Kaliumpermanganat stickstoffhaltige Säuren, welche bei hydrolytischer Spaltung als Hauptprodukt eine als Aminovaleriansäure angesprochene Substanz lieferten; d. h. eine in den für Leucin charakteristischen Kugelformen kristallisierende, beim Erhitzen in wolligen Flocken sublimierende Substanz, deren Kupfersalz und salzsaures Salz bei Cu- bzw. Cl-Bestimmung besser mit der Amidovaleriansäure als mit Leucin übereinstimmten.

Siegfried**) untersuchte die bei Salzsäurespaltung der Oxyprottsulfonsäure auftretenden, durch Phosphorwolframsäure fällbaren Basen und erhielt neben einem Platindoppelsalze $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_4\text{Cl}_2\text{Pt}$ ein Silbersalz $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_4 \cdot \text{HNO}_3 \cdot \text{AgNO}_3$.

Bondzyński und Zoja***) unterwarfen die aus reinem Materiale

*) O. Löw, Über Eiweiß und Oxydation desselben. Journ. f. prakt. Chemie (2) 31, 129 (1885).

**) Siegfried, Zur Kenntnis der Spaltungsprodukte der Eiweißkörper. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 24, 427 (1891).

***) Bondzyński und Zoja, Über die Oxydation der Eiweißstoffe mit Kaliumpermanganat. Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 225 (1894).

hergestellte Oxyprotosulfonsäure neuerlichen sorgfältigen Analysen und erhielten als Mittelwerte für die Produkte aus krystallisiertem Eieralbumin C 50,73 Proz. H 7,02 Proz. N 14,70 Proz. Pferdebluthämoglobin C 52,32 „ H 6,96 „ N 16,04 „ Kasein nach Hammarsten C 49,11 bis 52,07 H 6,39 bis 7,10 N 14,63 bis 14,99 S 0,71 bis 0,76 Proz.

Wurster*) setzte Hühnereiweiß in Gegenwart von etwas Milchsäure und Kochsalz der Wirkung von Wasserstoffsuperoxyd bei Brutofentemperatur aus und beobachtete die Abscheidung eines in Wasser unlöslichen Eiweißkörpers, der noch bleischwärenden Schwefel enthielt und in essigsaurem Natron unlöslich war, daher nicht mit der Oxyprotosulfonsäure Malys identisch sein konnte.

F. N. Schulz**) bezeichnete eine mit Wasserstoffsuperoxyd aus Eiereiweiß unter Ausschluß jeder Alkaliwirkung hergestellte Substanz als Oxyprotein. Die Hälfte des Schwefels ist darin in nicht oxydierter, als Schwefelwasserstoff abspaltbarer Form erhalten. Jedoch auch in einem nach Malys Vorgange hergestellten Oxyprotosulfonsäurepräparate (1,77 Proz. S enthaltend) fand Schulz noch 0,33 Proz. Schwefel durch Alkali abspaltbar.

Die Malyschen Produkte wurden von Bernert***) im hiesigen Institute einer eingehenderen Untersuchung unterzogen.

Die aus Hühnereiweiß hergestellte Oxyprotosulfonsäure ließ sich durch fraktionierte Fällung mit Ammonsulfat in zwei Fraktionen teilen. Beide Anteile ließen die Xanthoprotein- und die Millonsche Reaktion sowie die Reaktion von Adamkiewicz vermissen. Bei Salzsäurespaltung wurde Leucin und Asparaginsäure erhalten, Tyrosin jedoch vermißt. Bei der Kalischmelze wurde, neben freien Fettsäuren, Pyrrol gefunden, jedoch weder Indol noch Skatol. In dem nach Fällung der Oxyprotosulfonsäure aus dem Oxydationsgemenge erhaltenen Filtrate fanden sich Albumosen, Peptone, Fettsäuren und basische, durch Phosphorwolframsäure fällbare Produkte, womit die Meinung Malys, die Oxyprotosulfonsäure sei durch einfache Oxydation, nicht aber durch Spaltung aus dem Eiweiß entstanden, widerlegt erscheint.

Durch Oxydation von Oxyprotosulfonsäure mit Permanganat in alkalischer Lösung bei Zimmertemperatur und Fällung der mit

*) C. Wurster, Über das Verhalten von Wasserstoffsuperoxyd gegen Eiweiß. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 20, 263 (1887).

**) F. N. Schulz, Über Oxydation von krystallisiertem Eieralbumin mit Wasserstoffsuperoxyd. Ibid. 29, 86 (1900).

***) R. Bernert, Über die Oxydation von Eiweiß mit Kaliumpermanganat. Zeitschr. f. physiol. Chemie 26, 272 (1898).

Essigsäure neutralisierten Reaktionsflüssigkeit erst mit Bleiessig, dann mit Quecksilberacetat erhielt Bernert zwei Peroxyprotsäurefraktionen (A und B), welche durch Kochen der in Freiheit gesetzten Säuren mit Barytwasser in die wasserlöslichen, durch Alkohol fällbaren Barytsalze übergeführt wurden. Die Peroxyprotsäure B gab mit Phosphorwolfram- und Phosphormolybdänsäure dichte im Salzsäureüberschusse lösliche Niederschläge, wurde dagegen von den anderen Alkaloidreagentien (Jodquecksilberkalium, Pikrinsäure, Tannin usw.) nicht gefällt; Silbernitrat gab einen in Ammoniak und Salpetersäure löslichen Niederschlag. Durch Kochen mit Barytwasser wurde aus B Leucin, Essig- und Buttersäure, sowie Pyridin (?), aus A außerdem Glutaminsäure, Benzaldehyd und Benzoessäure erhalten.

Die Untersuchungen Bernerts wurden von Ehrmann*) im hiesigen Institute fortgesetzt. Auch dieser teilte die (aus Serumalbumin und Kasein gewonnene) Peroxyprotsäure durch Fällung mit Bleiessig und Quecksilberacetat in zwei Fraktionen A und B. A wurde auf dem Umwege des Barytsalzes in das Silbersalz übergeführt und als solches, sowie als freie Säure (aus dem Barytsalz durch Umsetzung mit Schwefelsäure und Fällung mit Alkohol gewonnen) analysiert. Die Berechnung der Atomrelation ergab mit Malys Werten annähernd übereinstimmende Zahlen:

	C	H	N	O
Silbersalz Ehrmanns	4,2	7,0	1	2,3
Freie Peroxyprotsäure Ehrmanns .	4,2	7,0	1	—
Peroxyprotsäure Malys	4,4	7,3	1	2,4.

Die Peroxyprotsäuren Ehrmanns erwiesen sich durch Alkaloidfällungsmittel, auch durch Phosphorwolframsäure, sowie durch Quecksilberacetat und -nitrat nicht fällbar; durch Umsetzung des Barytsalzes mit schwefelsauren Alkaloiden wurden amorphe Alkaloidsalze erhalten. Versuche mit Benzoylchlorid und Phenylisocyanat führten zu keinen charakterisierbaren Produkten. Durch Einleiten trockener Salzsäure in eine Suspension des Quecksilbersalzes in absolutem Alkohol wurde ein anscheinend esterartiger, jedoch nicht näher untersuchter Biuretkörper erhalten, dessen alkoholische Lösung durch Äther stärker als durch Chloroform gefällt wurde.

Von Hofmeisters Anschauungen über die Beteiligung von Glycylglycinkomplexen am Aufbaue der Eiweißkörper ausgehend, sprach Ehrmann die Vermutung aus, der oxydative Abbau erfolge nachstehendem Schema entsprechend:

*) Ehrmann, Über die Peroxyprotsäuren. Inaug.-Diss. Straßburg 1903.

$\text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CO} - \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CO}$; daraus durch Oxydation:

$\begin{array}{c} | \\ \text{R} \end{array} \quad \begin{array}{c} | \\ \text{R} \end{array}$
 $\text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CO} - \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CO}$; daraus durch Kohlensäure-
 $\begin{array}{c} | \\ \text{COOH} \end{array} \quad \begin{array}{c} | \\ \text{COOH} \end{array}$ abspaltung:

$\text{NH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO} - \text{NH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}$; daraus durch weitere Oxydation:
 $\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} - \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO}$; also Komplexe, welche bei der
 Hydrolyse Oxamid, Oxaminsäure, Oxalsäure und Ammoniak liefern
 könnten.

II. Peroxyprotsäuren und Peroxyprotsäureester.

Darstellung der Peroxyprotsäuren. 4 $\frac{1}{2}$ Kilo käuflichen
 Kaseins wurden durch Auskochen mit wiederholt erneuerten
 Ätherportionen entfettet. Je $\frac{1}{2}$ Kilo wurde in einem großen Stand-
 gefäße mit 8 Litern destillierten Wassers übergossen und $\frac{1}{2}$ Liter
 Natronlauge von 1,3 spez. Gewicht hinzugefügt; sodann wurden
 2 Kilo staubfein gepulverten Kaliumpermanganats in kleinen
 Portionen im Laufe von einigen Wochen unter Umrühren zugesetzt,
 wobei stärkere Erhitzung der Reaktionsflüssigkeit vermieden
 werden konnte. Dieselbe gestand infolge Abscheidung von
 Braunstein zu einer dicken, sich nach einiger Zeit wieder ver-
 flüssigenden Gallerte. Nach längerem Stehen hatte sich eine gelbe
 Flüssigkeit über dem Braunsteinschlamm abgesetzt; dieser wurde
 sodann durch Abschleudern mit Hilfe einer großen Kosselschen
 Zentrifuge von der Flüssigkeit abgetrennt, neuerlich mit Wasser
 aufgeschwemmt und wiederum zentrifugiert. Die Flüssigkeit
 wurde filtriert und das klare gelbe Filtrat nach Zusatz von Eis-
 essig bis zu schwach alkalischer Reaktion mit einem Überschuße
 von Bleiessig gefällt. Der massenhafte, schwere weiße Nieder-
 schlag wurde, nachdem die überstehende Flüssigkeit abgehebert
 worden war, auf großen Büchnerschen Filtern gesammelt,
 sodann mit Hilfe einer Presse scharf abgepreßt. Das Gewicht
 der so erhaltenen brüchigen jedoch noch etwas feuchten Kuchen
 betrug nach Verarbeitung des gesamten Ausgangsmaterials
 11 $\frac{1}{2}$ Kilo. („Bleiniederschlag I.“)

Der zum großen Teile aus oxalsaurem Blei bestehende
 Niederschlag wurde in Portionen zu 1 bis 2 Kilo weiter ver-
 arbeitet, indem er in Wasser suspendiert und mit Schwefelwasser-
 stoff in der Wärme zersetzt wurde. Da das Schwefelblei an-
 haftende Peroxyprotsäure außerordentlich beharrlich festhält und
 unzersetztes Salz einschließt, mußte die abfiltrierte Bleisulfid-
 masse, um große Verluste zu vermeiden, sehr oft (6 bis 13 mal) mit

heißem Wasser extrahiert, neuerlich in Wasser verteilt, mit Schwefelwasserstoff behandelt und wieder abfiltriert werden, so daß sich die Verarbeitung sehr zeitraubend gestaltete.

Die vereinigten Filtrate wurden durch einen Luftstrom von Schwefelwasserstoff, durch Ätzbaryt von Oxalsäure, durch Kohlensäure vom Barytüberschusse befreit, sodann mit einem Überschuße von Silbernitrat gefällt. Der mit Wasser ausgewaschene Silberniederschlag wurde in Wasser suspendiert, mit Schwefelwasserstoff zerlegt, das Filtrat im Vakuum bei 50° eingedampft, der Rückstand im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet. Die so erhaltene gelbe firnisartige Masse wurde als Peroxyprotsäurefraktion A bezeichnet.

Das nach Abtrennung der Silbernitratfällung erhaltene Filtrat wurde durch Schwefelwasserstoff von Silber, durch einen Luftstrom von Schwefelwasserstoff befreit, mit Natronlauge neutralisiert, mit Quecksilberacetat gefällt. Durch Zerlegung des Quecksilberniederschlages mit Schwefelwasserstoff wurde die Peroxyprotsäurefraktion B erhalten.

Das nach Abtrennung des Bleiessigniederschlages („I“) erhaltene Filtrat wurde mit Quecksilberacetat gefällt (Quecksilberniederschlag „II“). Durch portionenweise Zersetzung des voluminösen Niederschlages mit Schwefelwasserstoff resultierte die Peroxyprotsäurefraktion C.

Eigenschaften der Peroxyprotsäuren. Die Peroxyprotsäure A bildet in trockenem Zustande einen durchsichtigen, gelben Firnis; er ist leicht löslich in Wasser, schwer löslich in verdünntem Alkohol, unlöslich in Aceton und Äther. Die wässrige Lösung gibt intensive Biuretreaktion, keine Xanthoprotein-, keine Millonsche, keine Hopkinsche, keine Schwefelbleireaktion.

Phosphorwolframsäure unter Zusatz von wenig Salzsäure gibt einen voluminösen beim Erwärmen klar löslichen, beim langsamen Erkalten in Form schwerer, nicht doppelbrechender Körner sich wieder abscheidenden Niederschlag. Eine säurefreie Lösung von phosphorwolframsaurem Natron gibt einen im Überschuße des Fällungsmittels klar löslichen Niederschlag. Wird die Lösung vor dem Zusatz des Reagens mit Salzsäure stark angesäuert, so bleibt die Fällung aus. Phosphormolybdänsäure gibt einen weit spärlicheren Niederschlag. Durch die anderen Alkaloidfällungsmittel (Jodquecksilberkalium, Pikrinsäure, Tannin, Ferrocyanium-Essigsäure, Jodjodkalium) wird die Peroxyprotsäure nicht niedergeschlagen.

Quecksilberacetat gibt einen voluminösen Niederschlag, unlöslich beim Erwärmen und in Essigsäure, leicht löslich in Salzsäure. Quecksilberniträt verhält sich ebenso; Quecksilberchlorid fällt nicht.

Silbernitrat, zu der Lösung der freien Säuren hinzugefügt, erzeugt keine Fällung; beim tropfenweisen Zusatze von Barytwasser entsteht ein voluminöser, weißer, in Essigsäure, sowie in Ammoniak leicht löslicher

Niederschlag. Die neutrale Lösung eines peroxyprotsauren Salzes wird von Silbernitrat direkt gefällt. Die ammoniakalische Lösung des Niederschlages bräunt sich nicht beim Erwärmen.

Bleiacetat erzeugt einen voluminösen, beim Erwärmen, sowie in Essigsäure löslichen Niederschlag. Beim Erwärmen mit Kupferacetat scheiden sich grünliche Flocken ab, die in Ammoniak mit tiefblauer, in Natronlauge mit Biuretfärbung löslich sind. Eisenchlorid gibt mit der Lösung eines peroxyprotsauren Salzes einen gelatinösen, in Essigsäure unlöslichen, in Salzsäure leicht löslichen Niederschlag. Zinnchlorid und Zinkchlorid fallen nicht.

Durch Erwärmen der Peroxyprotsäurelösung mit Calciumkarbonat, Baryumkarbonat, Magnesiumoxyd, Zinkoxyd, sowie durch Neutralisation mit Natriumkarbonat und Ammoniak wurden leicht lösliche, nicht kristallisierende Salze dargestellt.

Mit Benzoylchlorid, Benzolsulfochlorid und Naphtholsulfochlorid und Alkali wurden weder direkt noch nach Neutralisation der Reaktionsflüssigkeit schwerlösliche Produkte erhalten.

Die Peroxyprotsäuren B und C unterscheiden sich von A durch ihr Verhalten gegenüber neutralem und basischem Bleiacetat und Silbernitrat, insofern C von keinem dieser Reagentien, B zwar von Bleiessig, nicht aber von neutralem Bleiacetat und Silbernitrat gefällt wird.

Darstellung der Peroxyprotsäureester. Zum Zwecke der Überführung in ihre Äthylester wurden die Peroxyprotsäuren im trockenen Zustande mit alkoholischer Salzsäure (1 Teil mit gasförmiger Salzsäure gesättigten Alkohols auf 10 Teile absoluten Alkohols) 1 bis 2 Stunden lang unter Rückflußkühlung gekocht. Die erhaltene klare gelbe Lösung wurde durch Destillation im Vakuum bei etwa 30 bis 40 mm Druck von Alkohol befreit, der sirupöse Rückstand in Wasser eingetragen und mit oft gewechselten Portionen desselben gründlich durchgeknetet, wobei er eine zähe, teigige Beschaffenheit annahm. Nach Beseitigung des Waschwassers wurde die Masse in wenig Chloroform, das sie leicht und vollständig aufnahm, gelöst, die Lösung mit Hilfe von frisch geglühtem Kupfersulfat entwässert, filtriert und mit dem mehrfachen Volumen wasserfreien Äthers gefällt. Der zähe Niederschlag wurde nach Abgießen der überstehenden Flüssigkeit mit wiederholt gewechselten Portionen absoluten Äthers geknetet, wobei er erhärtete und eine zerreibliche Beschaffenheit annahm, schließlich nach Beseitigung des Äthers fein gepulvert und sodann über Schwefelsäure und Paraffin im Vakuum bei Zimmertemperatur einige Wochen lang getrocknet.

Die in dieser Art dargestellten Ester bildeten lichtbraune, leichte Pulver. Sie waren leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, kaum löslich in Äther und Petroläther, unlöslich in kaltem Wasser. Die Chloroformlösung wurde von

Äther, die Eisessiglösung von Wasser gefällt. Verdünnte Natronlauge löste die Ester langsam bei Zimmertemperatur, schnell und vollständig beim Erwärmen. Eine so erhaltene Lösung wurde durch Neutralisation mit Essigsäure nicht gefällt und gab mit Kupfersulfat schöne Biuretreaktion. Beim Erhitzen auf dem Platinblech verbrannten die Ester unter Entwicklung eines Geruches nach verbranntem Horn, ohne Asche zu hinterlassen. Die bei Analyse der Ester aus den Peroxyprotsäuren A und C gefundenen Werte finden sich auf S. 321 zusammengestellt. (Der Ester aus B konnte wegen seiner öligen Beschaffenheit nicht zur Analyse gebracht werden.)

Verseifung der Peroxyprotsäureester. Die Verseifung der Peroxyprotsäureester, welche, wie erwähnt, durch verdünnte Natronlauge sehr schnell bewerkstelligt wird, erfolgt durch Kochen mit Wasser nur außerordentlich langsam. Da jedoch die Anwendung von Natronlauge wegen der Wahrscheinlichkeit von sekundären Veränderungen durch die Wirkung des fixen Alkalis nicht rätlich schien und die Anwendung von Wasser sich bei Verarbeitung größerer Quantitäten als durchaus ungeeignet erwies, wurde die Verseifung unter Anwendung von Ammoniak in der Wärme durchgeführt, wobei allerdings die Möglichkeit einer Umwandlung von $-\text{COOC}_2\text{H}_5$ -Gruppen in $-\text{CONH}_2$ -Komplexe nicht außer Acht gelassen werden durfte.

Um nun die Darstellung der Peroxyprotsäuren A und B auf dem Umwege über die Ester zu versuchen, wurde aus einem Teile des Bleiessigniederschlags „I“ (vgl. S. 303) in der oben beschriebenen Art das Gemenge der Ester von A und B dargestellt (die Esterausbeute aus 2 Kilo des noch feuchten Bleiniederschlags betrug in einem Falle 34 g). Das Estergemenge wurde 1 bis 2 Stunden lang mit starkem Ammoniak gekocht, wobei nur eine geringe Harzmenge ungelöst blieb. Die Lösung wurde mit Tierkohle entfärbt, eingedunstet, der Rückstand in Wasser gelöst, filtriert, die gelbe Lösung mit Salpetersäure schwach angesäuert und mit etwas Silbernitrat versetzt, von dem ausgefallenen Chlorsilber abfiltriert, sodann vorsichtig neutralisiert und mit mehr Silbernitrat versetzt, wobei ein voluminöser, weißer Niederschlag, die Silberverbindung der Peroxyprotsäure A, ausfiel. Das Silbersalz wurde auf einem Saugfilter ausgewaschen, in verdünnter Salpetersäure gelöst, durch vorsichtigen Ammoniakzusatz wieder gefällt, auf einem gehärteten Saugfilter gesammelt und gewaschen, neuerlich mit Wasser verrieben und wieder auf das Filter gebracht und dieser Vorgang dreimal wiederholt. Nunmehr

wurde der Niederschlag durch längeres Verweilen unter absolutem Alkohol entwässert, der Alkohol durch Äther verdrängt und das lufttrockene Produkt staubfein zerrieben. Schließlich wurde, um die letzten anhaftenden Reste wasserlöslicher Verunreinigungen zu entfernen, neuerlich auf einem gehärteten Saugfilter mit viel Wasser, dann mit Alkohol und Äther gewaschen und im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet.

Zur Darstellung der Quecksilberverbindung der Peroxyprotsäure C wurde ein Teil des Peroxyprotsäureesters C 1 $\frac{1}{2}$ Stunden lang mit starkem Ammoniak gekocht, die von ungelösten harzigen Massen befreite Flüssigkeit eingedampft, der nach Abdunsten des Ammoniaks wieder sauer reagierende Rückstand in Wasser gelöst und tropfenweise mit Salpetersäure versetzt, wobei spärliche Flocken ausfielen. Das nach Beseitigung derselben erhaltene klare gelbe Filtrat wurde mit einem Überschuß von Quecksilberacetat gefällt, der voluminöse weiße Niederschlag auf einem Saugfilter gesammelt und mit Wasser gewaschen, sodann in Wasser verteilt und mit Salpetersäure versetzt, wobei der größte Teil in Lösung ging. Die von ungelösten Flocken befreite Flüssigkeit wurde nunmehr mit Natronlauge vorsichtig neutralisiert, wobei das Quecksilbersalz der Peroxyprotsäure wiederum in gelatinöser Form ausfiel. Der Niederschlag wurde nach Behandlung mit Alkohol und Äther im Vakuum getrocknet, staubfein gepulvert, sodann gründlich mit Wasser, Alkohol und Äther ausgewaschen und im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet.

Die bei Analyse der so erhaltenen Metallverbindungen gefundenen Werte sind in Tabelle I und II zusammengestellt und sollen in einem späteren Kapitel erörtert werden. Hier sei nur hervorgehoben, daß die Produkte aus A und C Werte geben, die den von Maly für seine Peroxyprotsäuren gefundenen Zahlen nahestehen, während das auf dem Umwege des Esters aus Peroxyprotsäure B erhaltene Präparat ein gänzlich abweichendes Verhalten zeigte.

Säurespaltung der Peroxyprotsäure B. Das atypische Verhalten der Peroxyprotsäure B ließ eine Orientierung über ihre Spaltungsprodukte geboten erscheinen.

Es wurde daher ein größerer Anteil des Bleiniederschlages „I“ (S. 303) mit Schwefelwasserstoff zersetzt, die Peroxyprotsäure B aus dem neutralisierten Filtrate (nach Beseitigung der Oxalsäure und der Peroxyprotsäure A mit neutralem Bleiacetat) mit Bleiessig gefällt.

Ein Quantum von 132 g des Bleiniederschlages (zu 86 Proz. aus Blei bestehend) wurde mit Schwefelsäure zersetzt, das nach Beseitigung des Bleisulfats erhaltene Filtrat auf einen Schwefelsäuregehalt von etwa 25 Proz. gebracht und 5 Stunden lang unter Rückflußkühlung gekocht. Dann wurde die Schwefelsäure mit Ätzbaryt beseitigt, das barythaltige Filtrat mit Schwefelsäure angesäuert und mit Äther ausgeschüttelt.

Die ätherische, durch Schütteln mit Wasser gewaschene Lösung hinterließ beim Eindunsten einen kristallinen Rückstand, aus feinen, zu zierlichen Rosetten angeordneten Nadeln bestehend. Die Kristalle erwiesen sich leicht löslich in Äther und Petroläther, sowie auch in verdünnter Natronlauge und in Ammoniak; die alkalischen Lösungen wurden durch Säuren gefällt. Beim Erhitzen schmolzen die Kristalle, dann entwickelten sich weiße, charakteristisch riechende, stark zum Husten reizende Dämpfe, die sich an den kälteren Teilen des Gefäßes, fächer- und guirlandenförmige Figuren bildend, zu nadelförmigen Kristallen verdichteten. Nach Eindampfen der Kristalle mit Ammoniak und Wasserzusatz wurde eine Lösung erhalten, die von Silbernitrat, Kupfersulfat, Bleiacetat und Eisenchlorid, nicht aber von Baryumchlorid gefällt wurde; der Bleiniederschlag erwies sich leicht löslich in Essigsäure; der bräunlichgelbe Eisenniederschlag wurde von Ammoniak unter Abscheidung von Eisenoxydhydrat zersetzt. Aus den angeführten Reaktionen geht hervor, daß Benzoesäure vorgelegen hat.

Die nach Ausschütteln mit Äther zurückgebliebene wässrige schwefelsäurehaltige Lösung wurde vorsichtig mit soviel Barytwasser versetzt, daß eine Probe des nach Beseitigung des Baryumsulfats erhaltenen Filtrates weder mit Schwefelsäure, noch mit Baryt mehr eine Fällung gab. Aus der zum Schluß eingeeengten Lösung wurde beim Stehen in der Kälte eine reichliche Kristallisation von Leucin (3,2 g) erhalten.

Nach Beseitigung der Leucinkugeln schieden sich beim Stehen im Eisschranke kurze, dicke, teilweise zu Rosetten angeordnete Pyramiden mit etwas gewölbten Seitenflächen ab, welche auf dem Platinbleche, ohne Asche zu hinterlassen, verbrannten. Die Ausbeute derselben betrug nach Absaugen, Waschen und Trocknen derselben nur 0,2 g, die zu einer orientierenden Analyse benutzt wurden.

0,0986 g	gaben 0,1508 g CO ₂	C = 41,71 Proz.
	0,0544 „ H ₂ O	H = 6,08 „
0,0976 „	8,40 ccm N (t = 17,5°, b = 747 mm)	N = 9,93 „
			O = 42,28 „
			<hr/> 100,00 Proz.

Wahrscheinlich dürfte Glutaminsäure (welche die Zahlen C 40,82 Proz., H 6,16 Proz., N 9,55 Proz. erfordert) vorgelegen haben.

Die nach Beseitigung dieser Kristalle erhaltene Mutterlauge wurde mit Kupferkarbonat gekocht, das tiefblaue Filtrat mit Quecksilberacetat gefällt, der Niederschlag auf einem Saugfilter gesammelt, gewaschen, in Wasser suspendiert, mit Schwefelwasserstoff zersetzt, das Filtrat eingeeengt, sodann zum Zwecke der Glutaminsäure-Darstellung nach Siegfried mit Ammoniak bis zu schwach alkalischer Reaktion versetzt und mit ammoniakalischer Silbernitratlösung gefällt. Der auf dem Saugfilter ausgewaschene Niederschlag wurde mit Salzsäure zersetzt, das saure Filtrat auf wenige Kubikzentimeter eingeeengt, mit gasförmiger Salzsäure ge-

sättigt und in den Eisschrank gestellt. Nach einigen Tagen hatte sich ein kristallinischer Bodensatz gebildet. Die auf einem Tonplättchen abgetrennten Kristalle erwiesen sich stark doppelbrechend, bestanden aus dünnen Blättchen mit schiefen Ecken, welche zum Teile in Form von Geschieben übereinander gelagert waren und offenbarten beim Verbrennen auf dem Platinbleche ihre organische Beschaffenheit. Allem Anscheine nach handelte es sich um salzsaure Glutaminsäure. Zu einer Analyse reichte die Menge nicht aus.

Das nach Beseitigung der Quecksilberacetatfällung erhaltene Filtrat wurde durch Schwefelwasserstoff von Kupfer und Quecksilber befreit und auf ein kleines Volumen eingeeengt. Es kristallisierten farblose, schlanke, zu Rosetten angeordnete, in Wasser, Alkohol und Äther schwer lösliche Nadeln aus, welche auf einem gehärteten Saugfilter von der Mutterlauge abgetrennt und ausgewaschen und bei 90° getrocknet wurden. Da die geringe Ausbeute (0,4 g) eine weitere Reinigung nicht gestattete, wurde das noch etwas Asche enthaltende Präparat einer orientierenden Analyse unterworfen; dieselbe ergab das Atomverhältnis $C_{5,27} : H_{10,33} : N_1$. Ob Aminovaleriansäure $C_5H_{11}NO_2$ vorgelegen habe, ließ sich nicht mit Sicherheit entscheiden.

Spaltungsprodukte der Peroxyprotsäure C.

120 g des Quecksilbersalzes wurden 5 Stunden lang mit 20proz. Schwefelsäure gekocht. Nach Beseitigung des Quecksilbers mit Schwefelwasserstoff, der Schwefelsäure mit Barytwasser und Einengen wurde eine Kristallisation von Leucin (2,7 g) erhalten. Die Mutterlauge wurde durch vorsichtigen Schwefelsäurezusatz von gelöstem Baryt befreit und weiter eingeeengt, worauf noch 0,3 g Leucin ausfielen. Der Versuch, durch Sättigung mit gasförmiger Salzsäure eine Abscheidung von salzsaurer Glutaminsäure zu bewirken, blieb ergebnislos. Nach Beseitigung der Salzsäure mit Blei- und Silberoxyd, sowie der Metalle mit Schwefelwasserstoff kristallisierte noch 2,8 g Leucin aus. Die Mutterlauge wurde mit Kupferkarbonat gekocht, das tiefblaue Filtrat mit Quecksilberacetat gefällt, der ausgewaschene Niederschlag (trocken 3,2 g) in Wasser suspendiert und mit Schwefelwasserstoff zersetzt. Der Versuch, aus dem Filtrate mit gasförmiger Salzsäure Glutaminsäurechlorhydrat abzuscheiden, mißlang abermals. Nach Beseitigung der Salzsäure durch Vakuumdestillation und Silberoxyd, des Silbers mit Schwefelwasserstoff wurde mit Kupferkarbonat gekocht und das himmelblaue Filtrat stark eingeeengt. Beim Stehen schieden sich lichtblaue schwerlösliche Nadeln aus, zum Teile zu einem wirren Haufen verstrickt, zum Teile zu kugeligen Drusen und tyrosinartigen Büscheln angeordnet: anscheinend das Kupfersalz der Asparaginsäure.

Bei einem weiteren Versuche wurde eine große Fraktion des Quecksilbersalzes (165 g organische Substanz enthaltend) erst bis zum Verschwinden der Biuretreaktion (3 Stunden) mit Barytwasser, sodann, nach Beseitigung des Barytüberschusses mit Kohlensäure und Eindampfen, noch 8 Stunden lang mit rauchender Salzsäure gekocht. Auch hier mißlang wiederum, trotz Impfung und Eiskühlung, die Abscheidung des Glutaminsäurechlorhydrats mit gasförmiger Salzsäure. Der Sirup wurde nunmehr nach E. Fischers Vorschrift mit Alkohol verestert. Eine Kristallisation von salzsaurem Glykokollester wurde trotz Impfung nicht erzielt. Bei dem Ausschütteln mit Äther nach Zusatz von Kaliumkarbonat ging nur wenig Substanz (13,2 g) in Lösung. Die Hauptmenge der Ester destillierte bei

einem Drucke von 8 bis 14 mm Hg bei 80 bis 110°. Das Destillat wurde 1½ Stunden lang mit Wasser gekocht und die farblose Lösung eingedampft, worauf sich eine aus farblosen cholesterinartigen Platten bestehende Kristallmasse abschied. Die auf einem Tonteller abgetrennten, im Vakuum über Schwefelsäure getrockneten Kristalle gaben die Reaktionen des Leucins.

Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl: 0,1932 g Substanz gaben NH_3 , entsprechend 15,1 ccm $\text{N}/_{10} \text{H}_2\text{SO}_4$. $\text{N} = 10,95$ Proz. (für Leucin berechnet: $\text{N} = 10,68$ Proz.).

Die Spaltungsversuche mit den Peroxyprotsäuren hatten sonach, in Übereinstimmung mit früheren Beobachtern, das Vorkommen von Oxalsäure, Ammoniak, Leucin, Glutaminsäure, Asparaginsäure und Aminovaleriansäure unter den Abbauprodukten des einen oder des anderen Präparates erwiesen bzw. wahrscheinlich gemacht. Auf die bei den einzelnen Versuchen erhaltenen negativen Befunde kann angesichts der Unvollkommenheit der angewandten Methoden kein Wert gelegt werden.

III. Desaminoprotsäuren und Kyroprotsäuren.

Barytspaltung der Peroxyprotsäuren. Beim Kochen der Peroxyprotsäuren mit Barytwasser erfolgt Abspaltung von oxalsaurem Baryt und reichliche Ammoniakentwicklung. Quantitative Beobachtungen über den zeitlichen Verlauf der letzteren lehrten, daß die Ammoniakentwicklung bereits nach ein bis zwei Stunden auf ein Minimum reduziert ist und daß dann auch bereits eine vollkommene Abspaltung aller Oxalsäurekomplexe stattgefunden hat.

So entwickelte in einem Versuche eine Lösung der Peroxyprotsäure C bei 1½ stündigem Kochen mit gesättigtem Barytwasser eine Ammoniakmenge, entsprechend 126,5 ccm $\text{N}/_{10} \text{H}_2\text{SO}_4$; nach weiteren

2 Stunden wurden noch 8,1 ccm $\text{N}/_{10} \text{H}_2\text{SO}_4$

1½ " " " 3,3 " "

1 " " " 2,0 " " verbraucht.

Ein Gemenge der Peroxyprotsäuren A und B, mit gesättigtem Barytwasser gekocht, entwickelte in den ersten Stunden 145 ccm, in der dritten 4,5 ccm $\text{N}/_{10} \text{NH}_3$.

Eine Lösung der Peroxyprotsäure A entwickelte beim Kochen mit Barytwasser in der 1. Stunde 13,5 ccm $\text{N}/_{10} \text{NH}_3$.

" " 2. " 1,6 " "

" " 3. " nur Spuren NH_3 .

Nach Beseitigung des Barytüberschusses konnten aus den Zersetzungsflüssigkeiten durch Quecksilberacetat Biuretkörper von

saurem Charakter gefällt werden, welche sich von den Peroxyprotsäuren durchaus verschieden erwiesen. Drei derartige, aus verschiedenartigem Ausgangsmaterial dargestellte Produkte wurden der Analyse unterzogen.

I. Biuretkörper aus Peroxyprotsäure A.

20 g des Silbersalzes der Peroxyprotsäure A wurden durch 3stündiges Kochen mit 15 g Ätzbaryt zersetzt. Das nach Beseitigung des Silberoxyds und des abgespaltenen oxalsauren Baryts gewonnene, keinen Barytüberschuß enthaltende, alkalisch reagierende Filtrat wurde mit einem Überschuß von Quecksilberacetat gefällt, der voluminöse Niederschlag mit Hilfe eines Saugfilters durch wiederholtes Verreiben mit Wasser barytfrei gewaschen, in Wasser suspendiert, mit Schwefelwasserstoff zersetzt, das von Schwefelwasserstoff befreite Filtrat wiederum mit einem Überschuß von Barytwasser 6 Stunden lang gekocht und filtriert. Das Filtrat wurde durch Kohlensäure vom überschüssigen Baryt, durch Eindampfen von Kohlensäure und gelöstem Baryumkarbonat befreit, wiederum mit Quecksilberacetat gefällt, der Niederschlag auf einem Saugfilter sorgfältig mit Wasser ausgewaschen, durch längeres Verweilen unter absolutem Alkohol entwässert, mit Alkohol und Äther gewaschen und bei 90° zur Gewichtskonstanz getrocknet. Das so in der Ausbeute von 1,2 g gewonnene weiße feinpulverige Quecksilbersalz wurde analysiert.

II. Biuretkörper aus dem Rohgemenge von A und B.

Das Gemenge der Peroxyprotsäuren A und B (etwa 1 Kilo Kasein als Ausgangsmaterial entsprechend und aus einem Teile des Bleiniederschlages „I“ [Seite 303] gewonnen) wurde mit einem Überschuß von Baryt 8 Stunden lang gekocht. Nach Beseitigung des Barytüberschusses mit Kohlensäure wurde mit Quecksilberacetat gefällt, der Niederschlag beseitigt, das Filtrat mit Schwefelwasserstoff von Quecksilber befreit, eingengt und nunmehr durch Quecksilberacetat unter Zusatz von etwas Natronlauge eine zweite Fraktion der durch Mercurisalze fällbaren Substanzen erhalten. Die zweite Fraktion wurde auf gehärtetem Saugfilter mit Wasser, Alkohol und Äther ausgewaschen und erst bei niedriger Temperatur, dann bei 95° getrocknet. Ausbeute: 15 g des Quecksilbersalzes.

III. Biuretkörper aus Peroxyprotsäure C.

125 g des Quecksilbersalzes der Peroxyprotsäure C wurden mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Das Filtrat wurde 6 Stunden lang mit Barytwasser gekocht, der Barytüberschuß mit Kohlensäure beseitigt, die Flüssigkeit mit Quecksilberacetat gefällt und der Quecksilberniederschlag wie bei I weiter behandelt. Die Ausbeute betrug 9,4 g eines weißen Quecksilbersalzes.

Die Analysenwerte dieser Quecksilbersalze finden sich in der Tabelle I und II zusammengestellt. Vergleicht man die für die freien Säuren berechneten Atomverhältnisse, und berücksichtigt man den Umstand, daß es sich um drei aus verschiedenem Ausgangsmaterial nach verschiedenen Methoden hergestellte, amorphe und schwer zu reinigende Präparate handelt, so ist die Über-

einstimmung so weitgehend, daß die Annahme, es handle sich um eine bestimmte Kategorie chemisch ähnlich zusammengesetzter und einander nahe verwandter hochmolekularer Substanzen, berechtigt erscheint. Es ergibt sich daher das Bedürfnis, diese neue Kategorie von Biuretkörpern mit einer Kollektivbezeichnung zu belegen. Ich schlage dafür den Namen „Desaminoprot-säuren“ vor. Daß die aus verschiedenem Ausgangsmaterial hergestellten Desaminoprotsäuren miteinander vollkommen identisch sind, ist trotz der Ähnlichkeit ihrer Zusammensetzung und Reaktionen von vornherein ganz unwahrscheinlich.

Der chemische Charakter der Desaminoprotsäuren soll später eingehend erörtert werden. Hier sei nur im vorhinein bemerkt, daß die Desaminoprotsäuren ungefähr den gleichen Kohlenstoff- und Schwefelgehalt, einen höheren Sauerstoff- und Wasserstoffgehalt und einen erheblich geringeren Stickstoffgehalt aufweisen als die typischen Peroxyprot-säuren und diesen letzteren gegenüber durch das gänzliche Fehlen der Oxalsäurekomplexe, welche einen so erheblichen Teil des Peroxyprot-säuremoleküls ausmachen, ausgezeichnet sind.

Säurespaltung der Desaminoprotsäuren. 75 g desaminoprotsaures Quecksilber, aus der Bleiessigfällung des Gemenges der Peroxyprot-säuren A und B dargestellt, wurden mit 300 ccm reiner konzentrierter Salzsäure 5 Stunden lang gekocht. Nach Verdünnen mit Wasser wurde das Quecksilber mit Schwefelwasserstoff entfernt und das Filtrat im Vakuum zu einem dünnen Sirup eingedampft. Nach 10 tägigem Stehen im Eisschranke hatte sich eine kompakte Kristallmasse am Boden des Gefäßes abgesetzt. Nach Abgießen der Mutterlauge wurde sie auf einem Tonteller abgepreßt, mit absolutem Alkohol und Äther auf einem Saugfilter gewaschen, sodann in Wasser gelöst, die filtrierte Lösung mit gasförmiger Salzsäure gesättigt. Die nach 2 tägigem Stehen im Eisschranke abgeschiedene farblose Kristallmasse (10,3 g) wurde nach Verdünnung mit absolutem Alkohol auf einem Saugfilter gesammelt. Da sich die Kristalle noch aschehaltig erwiesen, wurden sie aus wenig Wasser umkristallisiert, auf einer Tonplatte abgepreßt, in Wasser gelöst, die Lösung wurde mit frisch gefälltem Silberoxyd geschüttelt; das silberhaltige Filtrat gab bei vorsichtigem Zusatz von Silbernitrat einen weißen körnigen Niederschlag. Dieser wurde abgesaugt, gewaschen, mit Salzsäure zerlegt und das Filtrat abermals mit gasförmiger Salzsäure gesättigt. Es kam ein schweres farbloses, aus dicken, stark doppelbrechenden Tafeln mit abgeschrägten Ecken

bestehendes Kristallpulver zur Abscheidung, welches beim Verbrennen auf dem Platinbleche keine Asche hinterließ. Zersetzungspunkt 194 bis 195° (uncorr.).

Bei der Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl gaben 0,1684 g Substanz 10,0 ccm $\frac{N}{10}$ -NH₃, daher N = 8,31 Proz. (Zersetzungspunkt der salzsauren Glutaminsäure 193°, N = 7,65 Proz.) Die von der ersten Kristallisation der salzsauren Glutaminsäure abgegossene Mutterlauge wurde mit Wasser verdünnt, mit Äther ausgeschüttelt, durch Bleioxyd und Silberoxyd von Salzsäure, durch Schwefelwasserstoff von den Metallen befreit und das klare farblose Filtrat am Wasserbade zum Sirup eingedampft. Dieser stand beim Erkalten zu einem Brei von Sphärokristallen. Er konnte mit Hilfe von 50proz. Aceton auf dem Saugfilter abgetrennt werden. Die Ausbeute betrug nach Waschen mit Wasser, Alkohol und Äther 1,4 g. Die Kristalle gaben die Reaktionen des Leucins.

Die Mutterlauge, welche keine weitere Leucinkristallisation mehr gab, wurde mit Kupferkarbonat gekocht. Das tiefblaue Filtrat, welches mit Bleiessig keine Fällung gab, also keine größeren Asparaginsäuremengen enthalten haben dürfte, konnte weder direkt, noch nach Alkoholfällung zur Kristallisation gebracht werden.

Die durch Ausschütteln der sauren Lösung erhaltene ätherische Lösung wurde durch Schütteln mit Wasser gewaschen und eingedunstet, der spärliche ölige Rückstand in Äther aufgenommen. Die ätherische Lösung hinterließ beim Eindunsten im Vakuum über Paraffin einen sirupösen Rückstand, der über Schwefelsäure zu einem Kristallbrei erstarrte. Dieser wurde mit Wasser gewaschen, in Ammoniak gelöst, die Lösung mit Salzsäure gefällt, mit Äther ausgeschüttelt. Der Äther hinterließ beim Eindunsten aus feinen Nadeln zusammengesetzte Rosetten: vermutlich Benzoesäure.

Nebenprodukt der Darstellung von Desaminoprotsäure. Es ergab sich die Frage, ob bei der Umwandlung von Peroxyprotsäuren in Desaminoprotsäuren nicht charakterisierbare Nebenprodukte, etwa Aminosäuren abgespalten werden. Zum Nachweise der letzteren wurde eines der nach Fällung der Desaminoprotsäure mit Quecksilberacetat erhaltenen Filtrate mit Schwefelwasserstoff von Quecksilber, mit Schwefelsäure von Baryt befreit. Aus dem Filtrate, das keine Biuretreaktion gab, konnte weder direkt noch nach Kochen mit 25proz. Schwefelsäure mit Naphthalinsulfochlorid und Alkali die Abscheidung eines schwerlöslichen Produktes erzielt werden. Nach Beseitigung des Überschusses von Naphthalinsulfochlorid mit Äther wurde die mit Schwefelsäure schwach angesäuerte Flüssigkeit eingedampft und das Natriumsulfat mit verdünntem

der gleichen Gewichtsmenge wasserfreien Ätzbaryts 1 bis 2 Stunden lang gekocht, sodann nach und nach mit abgewogenen Mengen von Calciumpermanganat bei Zimmertemperatur oder auch unter Eiskühlung versetzt. Die Schnelligkeit der Entfärbung bot einen Maßstab für die Lebhaftigkeit, mit der sich die Oxydation vollzog. Es wurde so festgestellt, daß zwischen 10 und 15 g Calciumpermanganat (auf 20 g der Peroxyprotsäure berechnet) eine Stufe gelegen war, jenseits welcher die Oxydation bei weiterem Permanganatzusatz zwar nicht zum Stillstand gelangte, jedoch erheblich langsamer fortschritt. Durch Fällung der schwach alkalischen Reaktionsflüssigkeit, welche weder mit Barytwasser, noch mit Kohlensäure Niederschläge gab, mit neutralem Bleiacetat, sodann mit Quecksilberacetat und Wägung der getrockneten Niederschläge wurde ein Maßstab für das Mengenverhältnis der entstandenen Kyroprotsäuren A und B gewonnen.

Es wurden so aus je 20 g Peroxyprotsäure erhalten bei Zusatz von

8 g $\text{Ca}(\text{MnO}_4)_2$: Quecksilbersalz der Kyroprotsäure A 4,6 g Bleisalz der Kyroprotsäure B 5,1 g,

15 g $\text{Ca}(\text{MnO}_4)_2$: Quecksilbersalz der Kyroprotsäure A 6,0 g Bleisalz der Kyroprotsäure B 2,1 g,

34 g $\text{Ca}(\text{MnO}_4)_2$: Quecksilbersalz der Kyroprotsäure A 4,8 g Bleisalz der Kyroprotsäure B 0,4 g.

Diese Zahlen könnten zur Vermutung führen, daß A durch weitere Oxydation auf Kosten von B entstehe. Da aber die Analysen (siehe unten) lehren, daß B das weitaus sauerstoffreichere dieser beiden Produkte ist, muß eine solche Annahme fallen gelassen und das unabhängige Auftreten der beiden Kyroprotsäuren angenommen werden. Die außerordentlich sauerstoffreiche Kyroprotsäure B fällt offenbar bei weiterer Sauerstoffzufuhr schnell der Zerstörung anheim.

Darstellungen der Kyroprotsäure A. 1. 75 g des Quecksilbersalzes der Desaminoprotsäure wurden aus dem Gemenge der Peroxyprotsäuren A und B dargestellt und mit Schwefelwasserstoff zerlegt. In das auf 500 ccm eingeeengte Filtrat wurden 40 g Baryumpermanganat in kleinen Portionen eingetragen. Die Entfärbung erfolgte anfänglich fast momentan, später sehr zögernd. Bei Eintragung von weiteren 10 g Permanganat war noch nach 3 Stunden keine Entfärbung erfolgt; diese vollzog sich über Nacht. Der Braunsteinschlamm wurde mit Hilfe eines Saugfilters entfernt, das alkalische Filtrat, das weder Oxalsäure noch einen Barytüberschuß enthielt, nach Neutralisation mit Essigsäure mit Bleiacetat gefällt, der Niederschlag abfiltriert und die Flüssigkeit nunmehr mit Quecksilberacetat gefällt. Das Quecksilbersalz wurde durch wieder-

holtes Verreiben mit Wasser mit Hilfe eines Saugfilters sorgfältig gewaschen, unter absolutem Alkohol entwässert, mit Alkohol und Äther gewaschen und 8 Tage lang bei 90° getrocknet. Die Ausbeute betrug 8 g.

2. 200 g des Merckschen Peroxyprotsäurepräparates wurden in Wasser gelöst, 2 Stunden lang mit 200 g wasserfreien Ätzbaryts gekocht; sodann wurden 110 g Calciumpermanganat unter Eiskühlung portionenweise eingetragen. Nach erfolgter Entfärbung wurde filtriert und das alkalische, weder Oxalsäure, noch einen Barytüberschuß enthaltende Filtrat mit Quecksilberacetat gefällt, der auf dem Saugfilter gut ausgewaschene Niederschlag (45 g) in Wasser verteilt, mit Schwefelwasserstoff zerlegt, die Flüssigkeit mit einem Überschuß von neutralem Bleiacetat gefällt, der Niederschlag (Kyroprotsäure B) abfiltriert, das Filtrat mit Quecksilberacetat gefällt, der Niederschlag mit Wasser, Alkohol und Äther gewaschen und getrocknet.

3. Darstellung auf dem Umwege der Veresterung. 100 g der Merckschen Peroxyprotsäure wurden wie bei 2 behandelt. Aus dem entfärbten Filtrate wurde nach Beseitigung der Kyroprotsäure B durch neutrales Bleiacetat die Kyroprotsäure A mit Quecksilberacetat niedergeschlagen, die Quecksilberfällung mit Schwefelwasserstoff zerlegt, das Filtrat eingedampft und der Rückstand mit alkoholischer Salzsäure verestert. Der erhaltene Ester wurde nach Beseitigung beigemengter Salzsäure durch Eindunsten mit Calciumkarbonat durch wiederholtes Lösen in Chloroform und in absolutem Alkohol gereinigt, durch Kochen mit starkem Ammoniak verseift. Nach Beseitigung des Ammoniaks auf dem Wasserbade wurde die erhaltene Kyroprotsäure neuerlich als Quecksilbersalz gefällt und dieses nach sorgfältigem Auswaschen und Trocknen (bei 95°) der Analyse unterzogen.

Die Analysen dieser drei in der vorbeschriebenen Weise dargestellten Präparate von Kyroprotsäure A, sowie eines Präparates der Kyroprotsäure B, welche, nach vorausgegangener Abtrennung durch neutrales Bleiacetat, in ihr Quecksilbersalz übergeführt worden war, finden sich in der Tabelle I und II zusammengestellt und sollen später diskutiert werden.

Säurespaltung der Kyroprotsäure. Aus 160 g des Merckschen Peroxyprotsäurepräparates wurde das Gemenge der Quecksilbersalze der Kyroprotsäuren A und B dargestellt, mit $\frac{1}{4}$ Liter konzentrierter Salzsäure 6 Stunden lang gekocht, die Zersetzungsflüssigkeit mit Wasser verdünnt, mit Schwefelwasserstoff von Quecksilber befreit, durch Vakuumdestillation zum Sirup eingeengt und mit gasförmiger Salzsäure gesättigt. Auch bei mehrtägigem Stehen in der Kälte erfolgte keine Kristallisation von salzsaurer Glutaminsäure, nur anorganische Chloride fielen aus. Die Flüssigkeit, welche einer Kjeldahlbestimmung gemäß 1,8 g Stickstoff enthielt, wurde durch Silberoxyd von Salzsäure, durch Schwefelwasserstoff von Silber, durch einen Luftstrom von Schwefelwasserstoff befreit und mit Äther ausgeschüttelt, dieser nahm jedoch keine Benzoesäure auf.

Die wässrige Flüssigkeit wurde zum Sirup eingedampft; dieser gestand beim Erkalten zu einem Brei von Kristallkugeln. Die Kristalle wurden auf einem Tonteller abgepreßt (Gewicht der Rohkristalle 5 g), in Wasser gelöst, mit Tierkohle entfärbt, zweimal aus Wasser umkristallisiert und wieder abgepreßt.

0,1672 g der schneeweißen Kristalle verbrauchten bei Kjeldahlbestimmung 12,5 ccm $\frac{N}{10}$ -NH₃, entsprechend 10,47 Proz. N. Leucin erfordert 10,68 Proz. N.

Die Mutterlauge wurde durch Kochen mit Barytwasser von Ammoniak, durch Kohlensäure vom Barytüberschuß befreit, eingengt, mit Alkohol gefällt und filtriert. Das barytfreie Filtrat gestand beim Einengen zu einem von Kristallnadeln durchsetzten Sirup, deren Menge zu gering war, um eine Abtrennung zu gestatten. Die Alkoholfällung (21 g) wurde in Wasser gelöst, die Lösung durch vorsichtigen Schwefelsäurezusatz von Baryt befreit, eingengt und mit gasförmiger Salzsäure gesättigt. Es erfolgte wiederum keine Kristallisation von salzsaurer Glutaminsäure. Die Salzsäure wurde nunmehr mit Silberoxyd beseitigt, das entsilberte Filtrat mit Kupferkarbonat gekocht, die eingengte blaue Lösung mit Alkohol gefällt, der abfiltrierte Niederschlag bei 90° getrocknet.

0,1534 g Substanz gaben bei Kjeldahlbestimmung 7,4 ccm $\frac{N}{10}$ -NH₃, entsprechend 6,75 Proz. N. Glutaminsaures Kupfer erfordert 6,73 Proz. N.

Da der Nachweis von Benzoesäure bei diesem Versuche mißlungen war, wurden weiterhin 20 g kyroprotsauren Quecksilbers 3 Stunden lang mit konzentrierter Salzsäure gekocht und die salzsaure Lösung direkt mit Äther ausgeschüttelt. Doch auch in diesem Falle konnte im Äther keine Benzoesäure nachgewiesen werden.

IV. Chemische Charakteristik der durch schrittweise Eiweißoxydation erhaltenen sauren Produkte.

Um eine annähernde Vorstellung von der chemischen Zusammensetzung der bei schrittweiser Eiweißoxydation erhaltenen Biuretkörper von saurem Charakter zu gewinnen, habe ich zahlreiche Analysen derselben ausgeführt. Der Kürze und Übersichtlichkeit halber möge es mir gestattet sein, die Resultate derselben nur tabellarisch wiederzugeben (s. u.).

Methodik. Zunächst einige Worte über die bei meinen Analysen angewandte Methodik.

Die Stickstoffbestimmungen wurden nach Kjeldahl oder Dumas, die Schwefelbestimmungen nach Asbóth ausgeführt. Das Quecksilber wurde als Sulfid auf zur Gewichtskonstanz getrockneten Papierfiltern zur Wägung gebracht.

Tabelle I. Analysen

		Analysen der Metallsalze			Atomverhältnis		Mittel	Daraus be- rechnete pro- zentische Zusammen- setzung der freien Säure
					des Salzes	der freien Säure		
Peroxyprotsäuren A und C	A aus dem Ester dar- ge- stellt	C 29,96 Proz. H 3,18 " N 8,98 " S 0,73 " O 20,14 " Ag 37,01 " <u>100,00 Proz.</u>				C 3,89 H 4,96 N 1 S 0,036 O 1,99 Ag 0,53	C 3,89 H 6,02 N 1 S 0,036 O 1,99	
	A' aus dem Ester dar- ge- stellt	Proz. Proz. C 20,41 20,58 H 2,06 2,07 N 5,93 6,45 S 0,56 — O — — Ag 54,78 55,57 <u>100,00</u>	Mittel Proz. 20,50 2,06 6,19 0,56 15,51 55,18 <u>100,00</u>			C 3,86 H 4,66 N 1 S 0,041 O 2,19 Ag 1,15	C 3,86 H 5,96 N 1 S 0,041 O 2,19	C 3,82 H 6,10 N 1 S 0,036 O 2,07 <u>100,00 Proz.</u>
	C aus dem Ester dar- ge- stellt	Proz. Proz. C 23,29 23,84 H — 2,87 N 7,40 — S 0,52 — O — — Hg 48,79 48,14 <u>100,00</u>	Mittel Proz. 23,57 2,87 7,40 0,52 17,17 48,47 <u>100,00</u>			C 3,71 H 5,42 N 1 S 0,030 O 2,02 Hg 0,45	C 3,71 H 6,32 N 1 S 0,030 O 2,02	
Desaminoprotsäuren	Aus Peroxy- prot- säure A	C 21,92 Proz. H 3,08 " N 4,84 " S 18,39 " O 51,77 " <u>100,00 Proz.</u>				C 5,28 H 8,90 N 1 S 3,22 O 0,75	C 5,28 H 10,40 N 1 S 3,22	
	A + B	C 17,52 Proz. H 2,56 " N 4,24 " S 13,13 " O 62,55 " <u>100,00 Proz.</u>				C 4,83 H 8,41 N 1 S 2,71 O 1,03	C 4,83 H 10,47 N 1 S 2,71	C 5,10 H 10,14 N 1 S 0,036 O 3,04 <u>100,00 Proz.</u>
	C	Proz. Proz. C 19,69 — H 2,54 2,40 N 4,41 4,45 S 0,36 — O — — Hg 56,44 56,40 <u>100,00</u>	Mittel Proz. 19,69 2,47 4,43 0,36 16,63 56,42 <u>100,00</u>			C 5,19 H 7,78 N 1 S 0,036 O 3,28 Hg 0,89	C 5,19 H 9,56 N 1 S 3,31	

der Metallsalze.

		Analysen			Atomverhältnis		Mittel	Daraus be- rechnete pro- zentische Zusammen- setzung der freien Säure
		der Metallsalze			des Salzes	der freien Säure		
Kyprotsäuren A		Proz.	Proz.	Mittel Proz.				
	C	17,77	17,31	17,54	C 4,66	C 4,66		
	H	1,88	2,03	1,95	H 6,17	H 8,07		
	N	4,40	4,40	4,40	N 1	N 1		
	S	0,20	—	0,20	S 0,020	S 0,020		
	O	—	—	16,39	O 3,27	O 3,27		
	Hg	59,52	—	59,52	Hg 0,95			
				100,00				
		Proz.	Proz.	Mittel Proz.				
	C	20,50	—	20,50	C 4,54	C 4,54	C 4,67	C 48,24 Proz.
auf dem Umwege über den Ester dargestellt	H	2,42	—	2,42	H 6,38	H 7,84	H 8,07	H 6,42 "
	N	5,26	5,30	5,28	N 1	N 1	N 1	N 11,08 "
	S	0,32	—	0,32	S 0,026	S 0,026	S 0,023	S 0,58 "
	O	—	—	16,72	O 2,77	O 2,77	O 3,06	O 38,68 "
	Hg	54,98	54,54	54,76	Hg 0,73			100,00 Proz.
				100,00				
	C	22,05	Proz.		C 4,81	C 4,81		
	H	2,69	"		H 6,99	H 8,31		
	N	5,36	"		N 1	N 1		
	S	19,15	"		S	S		
	O	—	"		O	O		
Peroxyprotsäure B		Proz.	Proz.	Mittel Proz.				
	C	20,03	20,10	20,07	C 5,51	C 5,51		C 42,33 Proz.
	H	2,13	2,34	2,24	H 7,32	H 9,20		H 5,88 "
	N	4,47	4,05	4,26	N 1	N 1		N 8,96 "
	S	0,49	—	0,49	S 0,05	S 0,05		S 1,08 "
	O	—	—	19,81	O 4,08	O 4,08		O 41,80 "
	Hg	53,13	—	53,13	Hg 0,94			100,00 Proz.
				100,00				
		Proz.	Proz.	Mittel Proz.				
	C	22,90	22,91	22,91	C 9,53	C 9,53		C 46,08 Proz.
Kyprotsäure B	H	2,69	2,70	2,69	H 13,34	H 15,86		H 6,40 "
	N	2,81	—	2,81	N 1	N 1		N 5,65 "
	S	—	—	—	S —	S —		S — "
	O	—	—	20,81	O 6,49	O 6,49		O 41,87 "
	Hg	50,78	—	50,78	Hg 1,26			100,00 Proz.
				100,00				

Tabelle II

Stickstoffverteilung, Oxalsäure-, Sauerstoffgehalt und Basicität.

Stickstoffverteilung.

	Amid- Stickstoff	Basen- Stickstoff	Aminosäuren- Stickstoff	Summe
	Proz.	Proz.	Proz.	Proz.
Ester aus Peroxyprotsäure A	0,62	1,06	8,46	10,14
Ester aus Peroxyprotsäure C	2,24	0,53) Mittel 0,45) 0,49	7,81	10,54
Desaminoprotsäure A	0,46	—	4,38	4,84
Desaminoprotsäure C	0,40	—	4,03	4,43
Kyroprotsäure A	2,29) Mittel 2,12) 2,20	—	2,20	4,40
Kyroprotsäure B	1,27	—	1,54	2,81

Durch salpetrige Säure abspaltbarer Stickstoff.		Abspaltbare Oxalsäure. (Die freien Säuren = 100.)	
Peroxyprotsäure B	0,42 Proz. = 7,1 Proz. des Gesamt-N.	Peroxyprotsäure A	33,77 Proz.
Desaminoprotsäure	0,82 Proz. = 18,5 Proz. des Gesamt-N.	Peroxyprotsäure B	36,83 „
Kyroprotsäure	1,36 Proz. = 29,3 Proz. des Gesamt-N.	Desaminoprotsäure A	— „
		Desaminoprotsäure B	— „
		Kyroprotsäure A	16,9 „
		Kyroprotsäure B	12,2 „

Gesamtstickstoff = 1.

	Säureamid- Stickstoff	Basen- Stickstoff	Durch salpetrige Säure abspalt- barer Stick- stoff	Moleküle durch Säure abspalt- barer Oxal- säure	Bindung von Atomen Queck- silber (aus Analyse der Salze berechnet)	Atome Sauerstoff
Kasein	0,10—0,13 (Levites)	0,12 (Levites)	0,06 (Levites)	0	?	1,27
Peroxyprotsäure A .	0,06	0,13	?	0,38	?	2,09
Peroxyprotsäure C .	0,21	0,06	?	?	0,45	2,02
Desaminoprotsäure .	0,10	0	0,18	0	0,89	3,04
Kyroprotsäure A . .	0,50	0	0,29	0,24	0,78	3,06
Peroxyprotsäure B .	?	0	0,07	?	0,94	4,08
Kyroprotsäure B . .	0,45	0	?	0,33	1,26	6,49

Die Stickstoffverteilung wurde in der im hiesigen Laboratorium üblichen Weise bestimmt.

Zur Bestimmung des durch Einwirkung salpetriger Säure abspaltbaren Stickstoffs wurde eine abgewogene Menge des in Wasser suspendierten Quecksilbersalzes mit Schwefelwasserstoff zersetzt, der Sulfidniederschlag abfiltriert und gewaschen, das Filtrat eingeeengt, mit Schwefelsäure versetzt, die Zersetzung durch salpetrigsaures Kali in einer Atmosphäre von reiner Kohlensäure nach dem Vorgange von Hans Meyer*) durchgeführt und der entweichende Stickstoff nach Durchstreichen durch Permanganatlösung in einem Azotometer über konzentrierter Kalilauge aufgefangen.

Zur Bestimmung der durch Säurehydrolyse abspaltbaren Oxalsäure wurde eine abgewogene Menge des betreffenden Salzes 3 Stunden lang mit Salzsäure zerkocht, die Salzsäure im Vakuum aus siedendem Wasserbade abdestilliert, der Rückstand mit Wasser verdünnt, durch Schwefelwasserstoff vom Metalle befreit und die Oxalsäure aus dem Filtrate in typischer Weise als Calciumsalz gefällt.

Überblicken wir die in den Tabellen zusammengestellten Zahlen, so ergibt sich folgendes:

Was zunächst die Peroxyprotsäuren A und C betrifft, ergaben ihre Analyse Werte, welche sich von den seinerzeit von Pott und Maly und später von Ehrmann für die analogen Produkte gefundenen Zahlen nicht allzuweit entfernen:

Peroxyprotsäuren A und C aus Kasein (auf dem Umwege der Ester gereinigt).	Malys Peroxyprotsäure (aus dem Bleisalz in Freiheit gesetzt).	Peroxyprotsäure aus Ehrmanns Silbersalz	Säuren von Pott
Mittel berechnet:	Mittel berechnet:		
C 45,74 Proz.	C 46,64 Proz.	46,70 Proz.	45,44 bis 45,53 Proz.
H 6,08 „	H 6,56 „	6,53 „	5,84 bis 5,88 „
N 13,97 „	N 12,33 „	12,95 „	13,06 bis 13,31 „
S 1,15 „	S 0,92 „		
O 33,06 „	O 33,55 „		
100,00 Proz.	100,00 Proz.		

Analyse der Peroxyprotsäureester. Um weitere Anhaltspunkte für die chemische Individualität der Peroxyprotsäuren zu gewinnen, wurden auch die Aethylester derselben (s. o.) der Analyse unterzogen, und zwar gelangten neben einem Ester aus der Peroxyprotsäure A zwei von verschiedenen Darstellungen herrührende Präparate der Peroxyprotsäure C zur Analyse. Es ergaben sich folgende Werte:

	A	Ester Ca	Cβ
C	52,02 Proz.	50,38 Proz.	52,52 Proz.
H	7,16 „	6,85 „	7,14 „
N	10,14 „	10,54 „	11,32 „

*) Hans Meyer, Analyse und Konstitutionsermittlung organischer Verbindungen 1903, S. 528.

Wird nun in der Atomrelation der peroxyprotsauren Salze der Karboxylgehalt aus dem Aufnahmevermögen für Silber bzw. zweiwertiges Quecksilber berechnet und jedes Karboxyl verestert gedacht, so ergibt sich unter Vernachlässigung des Schwefelgehaltes das Atomverhältnis für den

Ester aus Peroxyprotsäure A Ester aus Peroxyprotsäure C
 $C_{6,16} \quad H_{10,41} \quad N_1 \quad O_{2,22}$ $C_{5,51} \quad H_{9,92} \quad N_1 \quad O_{2,02}$
als berechnet und

$C_{5,92} \quad H_{9,82} \quad N_1 \quad O_{2,64}$ { $C_{5,41} \quad H_{9,88} \quad N_1 \quad O_{2,24}$
 $C_{5,57} \quad H_{9,09} \quad N_1 \quad O_{2,60}$
als gefunden.

Die Übereinstimmung ist, von einer stärkeren Abweichung im Wasserstoffgehalte bei C abgesehen, eine genügende.

Peroxyprotsäure B. Während die Peroxyprotsäuren A und C mit einander in analytischer Hinsicht so nahe übereinstimmen, daß man geneigt sein könnte, sie für identisch zu halten, wenn man nicht durch die Fällungsverhältnisse und durch Untersuchung der Stickstoffverteilung eines Besseren belehrt würde, gehört die „Peroxyprotsäure B“, für deren chemische Einheitlichkeit allerdings vorläufig keine ausreichende Garantien geboten sind, jedenfalls einer davon stark abweichenden Körpergruppe an. Sie reiht sich mit ihrem niedrigen Stickstoff- und ihrem sehr hohen Sauerstoffgehalte in die Stufenleiter der oxydativen Eiweißabbauprodukte etwa zwischen die Kyroprotsäuren A und B ein. Sie enthält im Verhältnis zum Stickstoff etwa doppelt soviel Sauerstoff als die Peroxyprotsäuren A und C.

Peroxyprotsäure A . . . N : O = 1 : 2,09

„ C . . . N : O = 1 : 2,02

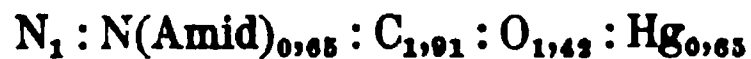
„ B . . . N : O = 1 : 4,08

Die Peroxyprotsäure B ist ferner durch das Fehlen basischer Komplexe in ihrem Molekül ausgezeichnet.

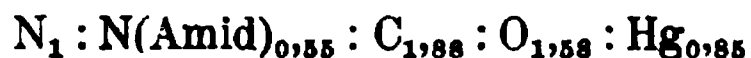
Bei dem Versuche, die Peroxyprotsäure B auf dem Umwege über den Ester zu reinigen, wurde nach Verseifung mit Ammoniak und Fällung mit Quecksilberacetat ein Produkt erhalten, das bei der Analyse unerwarteter Weise folgende Werte gab.

			Mittel	
C	9,57 Proz.	9,52 Proz.	9,55 Proz.	Säureamidstickstoff
H	1,13 „	1,27 „	1,20 „	3,38 Proz., 3,19 Proz.
N	5,88 „	5,99 „	5,91 „	Mittel 3,26 Proz.
Hg	71,91 „	72,27 „	72,09 „	

Berechnet man in der Atomrelation der Peroxyprotsäure (s. Tabelle I) ihren Gehalt an Karboxylen aus ihrem Aufnahmevermögen für Quecksilber und denkt sich sodann jedes der Karboxyle durch $COO(NH_2Hg)$ substituiert, so würde ein solches Mercurammoniumsalz das Atomverhältnis



erfordern, während der Analysenmittelwert des obigen Verseifungsproduktes ein Verhältnis



gibt. Man dürfte sich also vielleicht von der Wahrheit nicht allzuweit entfernen, wenn man den obigen schwer zu deutenden Befund etwa durch die Bildung eines Mercurammoniumsalzes bei der Fällung der mit Ammoniak übersättigten Peroxyprotsäure mit Quecksilberacetat zu erklären versucht.

Fassen wir nunmehr die Desaminoprotsäuren und Kyroprotsäuren A näher ins Auge, so gibt die annähernde Übereinstimmung von je drei verschiedenen, in verschiedener Art gewonnenen Präparaten ausreichende Gewähr dafür, daß es sich, wenn nicht um chemische Individuen, so doch um eine bestimmte und charakterisierbare Kategorie chemischer Individuen handle. Es soll ausdrücklich betont werden, daß die Namen „Desaminoprotsäure“ und „Kyroprotsäure“ nur als Kollektivbezeichnungen (etwa in dem Sinne wie die Namen „Albumose“ und „Pepton“) aufzufassen sind.

Bei dem Übergange der typischen Peroxyprotsäuren A und C in Desaminoprotsäuren durch die Einwirkung des kochenden Barytwassers werden die gesamten in den ersteren enthaltenen Oxalsäurekomplexe, welche etwa ein Drittel ihres Gewichtes ausmachen, abgespalten, derart, daß die Desaminoprotsäuren bei der Säurespaltung überhaupt keine Oxalsäure mehr liefern. Gleichzeitig geht ein großer Bruchteil des Stickstoffs (nahezu ein Drittel, in Form von Ammoniak verloren. Da die Peroxyprotsäure A nur einen kleinen Bruchteil (etwa 6 Proz.) ihres Stickstoffes in lockerer Bindung enthält, kann es nicht etwa nur Säureamidstickstoff sein, der beim Übergang in die entsprechende Desaminoprotsäure eliminiert wird. Auch aus dem Umstande, daß die Desaminoprotsäuren, im Gegensatze zu den Peroxyprotsäuren, keine durch Phosphorwolframsäure fällbaren Produkte mehr bei der Hydrolyse liefern, folgt überdies, daß es sich um einen Spaltungsvorgang handelt, bei dem basische Komplexe verschwinden. Die Erwartung, die durch intensive Alkaliwirkung entstandenen Desaminosäuren frei von locker gebundenem Stickstoff zu finden, wurde merkwürdiger Weise durch den Versuch nicht bestätigt. Die Analyse zweier verschiedener Präparate ergab in übereinstimmender Weise, daß ein Teil des Säureamidstickstoffes, etwa $\frac{1}{10}$ des Gesamtstickstoffes entsprechend, der Alkaliwirkung entgangen ist und erst bei der Säurehydrolyse abgespalten wird.

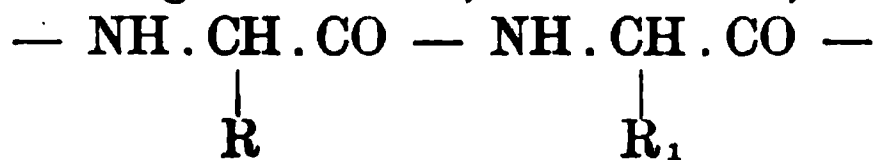
Desaminoprotsäure aus Kasein enthält etwa 3 mal mehr durch salpetrige Säure abspaltbaren Stickstoff als Kasein. Überein-

stimmend mit den Erfahrungen von Levites*) finde ich, daß sich diese Art von Stickstoff keineswegs mit dem Säureamidstickstoffe deckt, und zwar übertrifft sie ihn der Menge nach nahezu um das Doppelte.

Was die Kyroprotsäuren A betrifft, so handelt es sich dabei um hochoxydierte Eiweißspaltungsprodukte, die im Verhältnis zu ihrem Stickstoffgehalte beinahe 3 mal mehr Sauerstoff enthalten als das Kasein. Die dem weitgehenden Oxydationsgrade entsprechende Lockerung des Molekularverbandes kommt in ihrem hohen Gehalte an lockerem Säureamidstickstoff und an durch salpetrige Säure abspaltbarem Stickstoff zum Ausdruck, der die entsprechenden Kaseinwerte etwa um das 5fache übertrifft. Basische (nach erfolgter Hydrolyse durch Phosphorwolframsäure aus verdünnter Lösung direkt fällbare) Komplexe sind darin nicht enthalten. Auch konnte ich mich, zum mindesten bei der Verarbeitung der mir zur Verfügung stehenden, relativ geringen Substanzmengen von dem Auftreten von Benzoesäure oder anderen aromatischen Substanzen unter ihren Spaltungsprodukten nicht überzeugen. Man könnte also hoffen, daß man es hier mit relativ einfachen Eiweißkörpern zu tun habe, wenn nicht der Schwefelgehalt, dessen Beseitigung mir, vorläufig wenigstens, nicht gelungen ist, auf ein sehr hohes, nach vielen Tausenden zählendes Molekulargewicht hinweisen würde.

Berechnet man das gegenseitige Verhältnis des locker gebundenen Säureamidstickstoffs und der Oxalsäure, so ergibt sich für die Kyroprotsäure A die annähernde Relation:

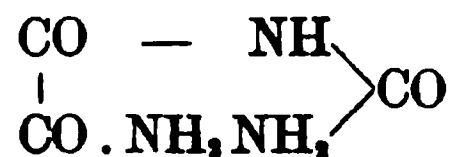
Gesamtstickstoff : Säureamidstickstoff : Oxalsäure = 1 : $\frac{1}{2}$: $\frac{1}{4}$, d. h. in der Kyroprotsäure ist so viel locker gebundener Stickstoff enthalten, daß man die Annahme machen könnte, sämtliche bei der Hydrolyse in Form von Oxalsäure auftretenden Komplexe seien im Moleküle der Kyroprotsäure in Form von Oxamidgruppen — NH.CO.CO.NH . . . NH.CO.CO.NH . . . vorhanden. Wie eingangs erwähnt, haben Hofmeister und Ehrmann die Vorstellung entwickelt, daß Ketten, die dem Schema



entsprechend gebaut sind, bei der Oxydation Komplexe — NH.CO.CO — NH.CO.CO — geben könnten, die bei der Hydrolyse Oxamid, Oxaminsäure, Oxalsäure und Ammoniak zu liefern geeignet wären. Es sei hier ferner darauf hingewiesen,

*) Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 202, 1/2.

daß auch das von Zickgraf*), Seemann**) und neuerdings von Kutscher und Schenck***) bei der Eiweißoxydation erhaltene Oxaluramid



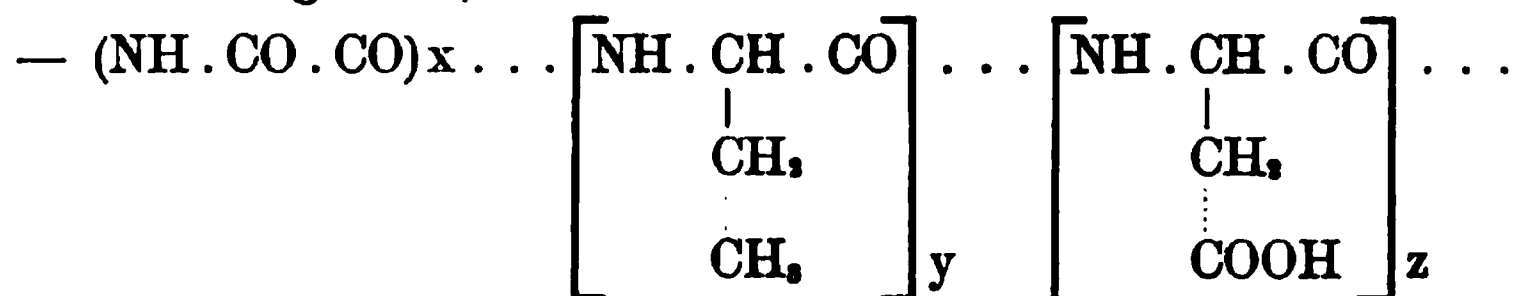
den Komplex — NH.CO.CO.NH — enthält.

Würde der Zerfall der Komplexe



in typischer Weise zu Oxaminsäure erfolgen, so könnte natürlich nur je eine Säureamidgruppe auf ein Oxalsäuremolekül kommen und die Hälfte des locker gebundenen Stickstoffs müßte sich an andere Gruppen gebunden vorfinden.

Halten wir uns nun weiterhin an die von Hofmeister und E. Fischer entwickelte Vorstellung über den Aufbau der Eiweißkörper aus glycyglycinartigen Ketten, und vergegenwärtigen wir uns die Tatsache, daß die Kyroprotsäure bei der Hydrolyse sowohl Glutaminsäure als auch Leucin geliefert hat, daß also sowohl einbasische als auch zweibasische Aminosäuren bei ihrem Aufbau beteiligt sind, so könnte man das Schema



als allereinfachste Möglichkeit für den Aufbau der Kyroprotsäuren diskutieren.

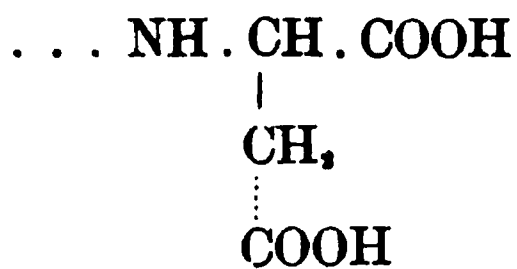
Es ergibt sich da von vornherein die oben erwähnte Schwierigkeit, daß das Schema nur das Vorhandensein der halben Menge des tatsächlich vorhandenen lockeren Amidstickstoffs erklären könnte.

Weiter ergibt die unmittelbare Betrachtung, daß eine solche Verbindung weit weniger als 3 Sauerstoffatome auf je einen Stickstoff enthalten müßte, denn die Oxalsäurekomplexe enthalten ja nur 2 O, die sicherlich reichlich vorhandenen Leucinkomplexe nur 1 O auf 1 N, und nur das Schlußglied der Reihe könnte, falls es sich um eine zweibasische Aminosäure handelte,

*) G. Zickgraf, Die Oxydation des Leims mit Permanganaten. Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 259 (1904).

**) J. Seemann, Über die Oxydation des Leims und des Eieralbumins mit Calciumpermanganat. Zentralbl. f. Physiologie 18, 285 (1904).

***) F. Kutscher und M. Schenck, Die Oxydation von Eiweißstoffen mit Calciumpermanganat. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 37, 2928, Septbr. 1904.



mit einem Gehalte von 4 O auf 1 N eine geringe, angesichts der Länge der Kette aber sicherlich nicht ausreichende Steigerung des relativen Sauerstoffgehaltes herbeiführen.

Schließlich müßte, den von Schwarzschild*) im hiesigen Institute gemachten Erfahrungen entsprechend, erwartet werden, daß der gesamte Stickstoff einer solchen einfachen, unverzweigten, aus glycyglycinartigen Komplexen bestehenden Kette von salpetriger Säure bei andauerndem Erwärmen eliminiert würde, während der Versuch tatsächlich lehrt, daß nur etwa ein Drittel des Stickstoffs dieses Verhalten zeigt.

Das obige einfachste Schema einer unverzweigten Kette vermag also den vorliegenden Beobachtungen nicht zu genügen. Man wird auf die kompliziertere Annahme verzweigter Ketten mit glycyglycinartigen Bindungen und Ringschlüssen hingewiesen. Auf eine Diskussion derartiger schematischer Vorstellungen, bei der man ganz auf das Gebiet der Hypothese geraten würde, wird man jedoch vorläufig besser verzichten.

Als ein noch einfacheres und vom ursprünglichen Eiweiß noch weiter abstehendes Produkt des oxydativen Abbaues muß die Kyroprotsäure B bezeichnet werden. Wenn die Peroxy-Desamino- und Kyroprotsäuren A gewissermaßen den Albumosen verglichen werden können, so wäre die schwefelfreie Kyroprotsäure B etwa den Peptonen analog zu setzen. Sie erinnert allerdings mit ihrem Sauerstoffgehalt von etwa 42 Proz. und ihrem Stickstoffgehalt von weniger als 6 Proz. kaum mehr an einen Eiweißkörper. Ihr Basenbindungsvermögen und ihr auf die Einheit des Stickstoffs bezogener Sauerstoffgehalt ($\text{N} : \text{O} = 1 : 6\frac{1}{2}$) übertrifft die analogen Werte der typischen Peroxyprotsäure etwa um das 3-fache, und ebenso, wie in der Kyroprotsäure A, ist etwa die Hälfte ihres Stickstoffes in lockerer säureamidartiger Bindung vorhanden. Leider hat es mir vorderhand an Material gefehlt, um die chemische Individualität und Zusammensetzung dieses Produktes ausreichend sicherzustellen. Die Beschaffung ausreichender Mengen von Versuchsmaterial stößt gerade beim Studium der oxydativen Eiweißabbauprodukte auf besonders große Schwierigkeiten.

*) Schwarzschild, Über die Wirkungsweise des Trypsins. Diese Beiträge 4, 155.

Dennoch glaube ich, daß das eingehendere Studium derartiger hochoxydierter Eiweißderivate, namentlich falls es gelingen sollte, die Darstellungsmethoden zu vereinfachen und zu verbessern, geeignet sein könnte, manche Fragen der Eiweißchemie ihrer Lösung näher zu bringen.

Zusammenfassung.

Die wesentlichsten Ergebnisse der mitgeteilten Versuche lassen sich etwa folgendermaßen zusammenfassen:

1. Die bei der Oxydation von Kasein mit Permanganat nach Malys Vorgänge auftretende „Peroxyprotsäure“ besteht aus einem Gemenge von mindestens drei verschiedenen hochmolekularen Substanzen, die durch fraktionierte Fällung mit Silbernitrat (A), Bleiessig (B) und Quecksilberacetat (C) von einander getrennt werden können. Die Peroxyprotsäuren A und C stehen den von Maly beschriebenen Produkten nahe, während die viel sauerstoffreichere und stickstoffärmere Säure B sich gewissen, von der ursprünglichen Proteinsubstanz weiter abstehenden oxydativen Eiweißabbauprodukten angliedert.

2. Die Peroxyprotsäuren lassen sich mit Hilfe von alkoholischer Salzsäure leicht in ihre Ester überführen. Die Ester sind in absolutem Alkohol, sowie in Chloroform leicht löslich und aus ihrer Chloroformlösung durch Äther fällbar. Durch Verseifung der Ester mit Ammoniak können die typischen Peroxyprotsäuren (A und C) anscheinend unverändert wieder gewonnen werden. Durch den Vergleich der Zusammensetzung der Ester und der auf dem Umwege über die Ester gereinigten Peroxyprotsäuren ergeben sich weitere Anhaltspunkte für die chemische Individualität dieser letzteren.

3. Bei mehrstündigem Kochen mit Barytwasser verlieren die Peroxyprotsäuren die Gesamtmenge der (nahezu ein Drittel ihres Moleküls ausmachenden) Oxalsäuregruppen und der basischen Komplexe, sowie einen erheblichen Teil des Stickstoffs und gehen in eine neue Art von Biuretkörpern, die „Desaminoprotsäuren“, über. Bei der hydrolytischen Spaltung der letzteren wurden Glutaminsäure, Leucin, Benzoesäure und Ammoniak erhalten.

4. Während die Peroxyprotsäuren von Permanganat bei alkalischer Reaktion und Zimmertemperatur kaum mehr oder doch nur sehr langsam angegriffen werden, bieten sich nach Absprengung der Oxalsäurekomplexe dem Oxydationsmittel wieder neue Angriffspunkte dar und die Oxydation schreitet mit großer Lebhaftigkeit

weiter. Man gelangt so wiederum zu einer neuen Gattung von amorphen Biuretkörpern, den „Kyroprotsäuren“. Durch Fällung mit neutralem Bleiacetat kann eine stark saure, sehr sauerstoffreiche Säure B von einer Säure A getrennt werden. Bei der Säurespaltung der letzteren wurden Leucin, Glutaminsäure, Oxalsäure und Ammoniak gefunden, Benzoesäure und basische Komplexe jedoch vermißt. Die mit fortschreitender Oxydation in immer höherem Grade sich vollziehende Lockerung des Atomverbandes des Eiweißmoleküls kommt in dem Umstande zum Ausdrucke, daß die Kyroprotsäure etwa die Hälfte ihres Stickstoffes in lockerer, säureamidartiger Bindung enthält und bei Behandlung mit salpetriger Säure im Verhältnis 5mal mehr Stickstoff verliert als das Kasein.

5. Der schrittweise Abbau des Eiweißmoleküls wird durch die mittlere prozentische Zusammensetzung der bei der Oxydation auftretenden Säuren und das Atomverhältnis des in denselben enthaltenen Stickstoffs und Sauerstoffs veranschaulicht:

	C	H	N	O	N : O
Kasein	53,0 Proz.,	7,0 Proz.,	15,7 Proz.,	22,65 Proz.	1 : 1,26
Malys Oxyprotsulfonsäure	51,21 „	6,89 „	14,59 „	25,54 „	1 : 1,53
Peroxyprotsäure A u. B .	45,74 „	6,08 „	13,97 „	33,06 „	1 : 2,07
Kyroprotsäure A . . .	43,24 „	6,42 „	11,08 „	38,68 „	1 : 3,06
Peroxyprotsäure B . . .	42,83 „	5,88 „	8,96 „	41,80 „	1 : 4,08

6. Die Biuretreaktion der Eiweißkörper ist nicht an die Intaktheit der in ihnen enthaltenen basischen Gruppen geknüpft.

XXIV.

Zur Lehre von der Assimilationsgrenze der Zuckerarten.

Von Dr. Franz Blumenthal,

Assistenten des hygienisch-bakteriologischen Instituts.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Wenngleich das Vorkommen von alimentärer Glykosurie seit langem bekannt ist, so sind doch die Bedingungen ihres Zustandekommens nicht in jeder Richtung klargestellt. Die Bedeutung der Kohlehydrate für den Gesamtstoffwechsel, insbesondere aber die Beziehung der alimentären Glykosurie zum Diabetes machen es verständlich, daß Untersuchungen darüber immer wieder aufgenommen werden. Dabei bewegt sich das Interesse der Untersucher vorzugsweise in zwei Richtungen. Einerseits bemüht man sich, die praktisch wichtige Frage zu beantworten, ob sich die verschiedenen Zuckerarten im Organismus in betreff ihres Nährwerts gleich verhalten, andererseits sucht man von physiologischen Gesichtspunkten aus die Ausnutzbarkeit der einzelnen Zuckerarten unter wechselnden Verhältnissen quantitativ zu bestimmen und so einen näheren Einblick in die Gesetze der Kohlehydratassimilation zu gewinnen. Die mitzuteilenden, auf Anregung von Herrn Professor Hofmeister vorgenommenen Untersuchungen gingen vorwiegend von diesem zweiten Gesichtspunkte aus.

Von schon vorliegenden Untersuchungen gleicher Richtung kommen namentlich folgende in Betracht. Hofmeister*) verabreichte Hunden verschiedene Zuckerarten per os und bestimmte jene Menge, deren Zuführung eben zum Übertritt des Zuckers in

*) Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie 25, 240.

den Harn führte. Das Ergebnis seiner Versuche faßt er in folgenden Sätzen zusammen:

1. Die untersuchten Zuckerarten (Dextrose, Lävulose, Galaktose, Rohrzucker und Milchzucker) geben im Übermaß genossen zur Ausscheidung von Zucker mit dem Harn Veranlassung.
2. Die Größe, bis zu welcher die Zuckerzufuhr gesteigert werden muß, damit Übertritt in den Harn erfolgt — die Assimilationsgrenze — ist für dasselbe Individuum und die gleiche Zuckerart zu verschiedenen Zeiten annähernd dieselbe.
3. Sie ist jedoch bei demselben Individuum für die einzelnen Zuckerarten verschieden. Am leichtesten gehen in den Harn über Galaktose und Milchzucker, viel schwieriger Dextrose, Lävulose und Rohrzucker.
4. Die Menge des durch die Niere ausgeschiedenen Zuckers erhöht sich mit Steigerung der Zuckerzufuhr.
5. Es kommt jedoch nicht die gesamte über die Assimilationsgrenze hinaus zugeführte Zuckermenge zur Ausscheidung, sondern nur ein Teil derselben.

Später von Linossier und Roque*) am gesunden Menschen ausgeführte Versuche bestätigten die Resultate Hofmeisters. Linossier und Roque wenden sich jedoch gegen den Begriff der Assimilationsgrenze. Sie weisen darauf hin, daß schon in der Norm Zucker, wenn auch in kleiner Menge, im Harn auftritt und halten dafür, daß auch bei den Assimilationsversuchen schon unterhalb der Assimilationsgrenze kleine Zuckermengen in den Harn gelangen und hier nur wegen der Unzulänglichkeit der üblichen Nachweismethoden unentdeckt bleiben. Als geeigneten Maßstab für den Nutzwert einer Zuckerart betrachten sie den „Ausnutzungskoeffizienten“, der anzeigt, einen wie großen Teil des im Überschuß zugeführten Zuckers der Organismus auszunutzen vermag. Sie finden, daß dieser Koeffizient von Individualität und Tierart abhängt und mit Zunahme der Zuckerzufuhr absinkt. Da Ausnutzungskoeffizient und Assimilationsgrenze in gleichem Sinne steigen und sinken, so kann man sich nach ihrer Meinung für klinische Zwecke auch fernerhin der bequemen Bestimmung der Assimilationsgrenze bedienen, wenngleich ihr eine physiologische Bedeutung nicht zukomme.

Diesen Ausnutzungskoeffizienten haben dann Gilbert und Carnot**) an Kaninchen näher bestimmt, indem sie Glykose in

*) Archiv de médecine expérimentale 1895, S. 228.

**) Comptes rend. Soc. Biol. 50, 336.

steigender Dosis in die Blutbahn einströmen ließen und das Verhältnis von eingebrachtem und ausgeschiedenem Zucker ermittelten. Ihrer Meinung nach nimmt man allgemein an, daß vom eingebrachten Traubenzucker nur eine bestimmte Menge vom Organismus verwertet, der ganze die Assimilationsgrenze übersteigende Überschuß aber durch die Niere entfernt wird. Dieser [sicher nicht allgemein geteilten*)] Vorstellung gegenüber gelangen sie zu der Schlußfolgerung, daß sowohl die zurückgehaltene wie die ausgeschiedene Zuckermenge der eingebrachten Quantität einfach proportional ist.

Doch gilt, wie aus ihren Versuchen hervorgeht, diese Proportionalität nur für eine weit über die physiologisch gegebenen Bedingungen hinausgehende Zuckerzufuhr. Die unverbraucht ausgeschiedene Zuckermenge beträgt dann meistens 40 bis 45 Proz. der eingeführten. Gilbert und Carnot vergleichen das Gesetz der Assimilation mit den Gesetzen der Fermentwirkung und halten es für wahrscheinlich, daß es sich in beiden Fällen um den gleichen Vorgang handelt. Da Gilberts und Carnots Versuche sich auf ganz andere Verhältnisse beziehen, als sie bei Bestimmung der Assimilationsgrenze gegeben sind, so können ihre und Hofmeisters Schlußfolgerungen nicht mit einander verglichen werden. Ich komme auf die Erklärung der sich scheinbar ergebenden Widersprüche am Schlusse zurück.

Einen Schritt weiter gingen Doyon und Dufourt**), indem sie den Einfluß des Zustandes der Gewebe auf den Zuckerverbrauch festzustellen suchten. Auch sie führten nur intravenöse Injektionen aus. Nachdem sie sich überzeugt hatten, daß die Geschwindigkeit der intravenösen Zuckerzufuhr von großem Einfluß ist, — bei rascher Injektion blieb viel mehr Zucker unausgenutzt — brachten sie Hunden verschiedenen Alters, dann in verschiedenen Stadien der Inanition 2 g Zucker pro Kilo mit gleicher Geschwindigkeit bei und bestimmten den im Harn auftretenden Überschuß. Doch hatte das Alter keinen ausgesprochenen Einfluß auf die Menge des in der Zeiteinheit ausgenutzten Zuckers. Auch der Hungerzustand erhöhte wider Erwarten die Aufnahmefähigkeit für Zucker nicht. Wenn da überhaupt eine Änderung vorlag, so lag sie eher in der entgegengesetzten Richtung.

*) Vgl. oben den 5. Schlußsatz von Hofmeister.

**) Journal de physiologie et de pathologie générale 3, 703.

Von einer anderen Seite suchten Donath und Schlesinger*) der Frage näher zu treten, indem sie bei Hunden die Abhängigkeit der alimentären Glykosurie von etwa auftretender Hyperglykämie untersuchten. Sie fanden, daß, wenn Hunden so große Zuckermengen zugeführt werden, daß die den Zucker assimilierenden und konsumierenden Organe sie nicht bewältigen können, die Niere in den meisten Fällen in dem Sinne regulatorisch eintritt, daß der überschüssige Zucker sehr rasch ausgeschieden wird und eine nennenswerte Hyperglykämie überhaupt nicht zustande kommt. In einzelnen Fällen fehlte diese rasche Ausscheidung von Zucker durch die Niere; da hier die Zuckeraufspeicherung und -Verbrennung mit der Zuckerzufuhr nicht gleichen Schritt hielt, war die Folge Hyperglykämie. In seltenen Fällen kam es trotz reichlicher Zuckerausscheidung durch den Harn zu Hyperglykämie.

II.

Die nachstehend mitgeteilten Versuche**) verfolgten den Zweck, durch geeignete Versuchsanordnung klarzustellen, welche Bedingungen des intermediären Zuckerstoffwechsels durch die Bestimmung der Assimilationsgrenze eigentlich ermittelt werden. Daraus mußte sich ergeben, ob eine solche Bestimmung für die Fähigkeit des Organismus, den eingeführten Zucker auszunutzen, einen brauchbaren Maßstab abgeben kann.

Der Begriff der Assimilationsgrenze ist nun kein einfacher. Bringt man einem Tiere Zucker per os bei und bestimmt die Menge des unausgenutzt durch die Niere abgegebenen Anteils, so wird eine ganze Reihe von Zwischenvorgängen von ungleicher Intensität, Dauer und Wichtigkeit mitbestimmt:

1. Die Verteilung der aufgenommenen Zuckerlösung in Magen und Darm (bei Disacchariden überdies deren fermentative Spaltung),
2. die Resorption durch die Schleimhaut des Darmtraktes,
3. die Beförderung des resorbierten Anteils durch das Blut zu den Organen,
4. die Aufnahme des Zuckers durch die Organe,
5. die Beförderung des nicht aufgenommenen Anteils zur Niere und der Durchtritt durch dieselbe.

*) Wiener klinische Rundschau 1901, Nr. 41.

**) Über einen Teil derselben habe ich in meiner Dissertation „Zur Lehre von der Assimilationsgrenze der Zuckerarten“, Straßburg bei J. Singer, 1903, ausführlicher berichtet.

Durch Bestimmung der Assimilationsgrenze erhält man nur das Ergebnis des Zusammenwirkens dieser Faktoren, sie sagt aber nichts aus über Bedeutung und Wirkung der einzelnen Teilvorgänge. Insofern gestattet sie nur ein indirektes Urteil über das Vermögen der Organe, Zucker auszunutzen, also über den Punkt, der für das Verständnis der experimentellen Glykosurie und des Diabetes von besonderer Wichtigkeit ist.

Um hier dem Ziele näher zu kommen, erschien es vor allem nötig, die Zahl der beteiligten Vorgänge möglichst herabzusetzen. Dazu erschien die intravenöse Beibringung des Zuckers unter Einhaltung der physiologisch gegebenen quantitativen Verhältnisse geeignet. Denn dabei kommen die vom Darmkanal abhängigen Bedingungen (1 und 2) nicht in Betracht. Da ferner die Beförderung des Zuckers zu den Organen ebenso wie die Ausscheidung des zur Niere gelangenden für das gleiche Tier unter sonst gleichen Bedingungen als annähernd konstant angesehen werden kann, so kann bei einer solchen Versuchsanordnung der Anteil der Organe an dem Zuckerverbrauch viel schärfer hervortreten.

Versuchsanordnung.

Die Versuche wurden ausschließlich an männlichen Kaninchen ausgeführt, die während der ganzen Dauer der Versuche nur mit Grünfutter ernährt wurden. Vor jedem Versuch wurde der Harn durch Katheterisieren entleert. Dann wurde die etwas erwärmte Zuckerlösung mittels Pravazscher Spritze in die Ohrvene injiziert. Jeder Eingriff, welcher an sich zu Glykosurie Anlaß geben konnte, wurde vermieden. 3 Stunden nach Beendigung der Injektion wurde abermals katheterisiert und der Harn vermittels der Trommerschen Probe auf Zucker untersucht. In allen irgendwie zweifelhaften Fällen wurde der vor dem Versuch entleerte Harn zum Vergleich herangezogen. Niemals war in demselben eine Zuckerausscheidung vorhanden. Als positiv, und zwar je nach der Intensität als stark und schwach, wurde die Probe bezeichnet, wenn vor dem Kochen oder nach einer Minute langem Kochen ein roter oder gelber Niederschlag entstand, als merklich reduzierend, wenn deutliche Entfärbung der Kupferlösung eintrat.

Eine quantitative Bestimmung der ausgeschiedenen Zuckermenge war im Hinblick auf die Versuchsanordnung überflüssig. Bei den geringen Mengen, um die es sich für gewöhnlich handelte, wäre überdies die quantitative Bestimmung mit sehr großen Fehlern behaftet gewesen.

Durch Zusatz von Traubenzucker zu Kaninchenharn wurde ermittelt, daß die von mir als stark angesprochene Reaktion etwa einem Gehalt von über 1 Proz., die schwache Reaktion einem solchen von $\frac{1}{4}$ bis 1 Proz., die merkliche einem solchen unter $\frac{1}{4}$ Proz. entsprach.

Einfluß der Dauer der Zuckereinflößung.

Bringt man einem und demselben Kaninchen in einer Reihe von Versuchen auf angegebene Art verschiedene Zuckerquantitäten bei, so ist es nicht schwierig, jene Dosis zu bestimmen, die das Tier innerhalb 1 bis 10 Min. eben erhalten kann, ohne daß merkliche Glykosurie eintritt. Diese Größe, die zu 1,8 bis 2,8 g pro Tier gefunden wurde, ist bei wiederholten Versuchen für dasselbe Individuum bis auf 0,1 g konstant.

Unerwarteterweise ist die Geschwindigkeit, mit der die Injektion in dieser ersten Periode vorgenommen wird, von keinem deutlichen Einfluß. Wiederholt man aber nach kurzer Zeit die früher unwirksame Injektion im gleichen Zeitmaß, so tritt regelmäßig starke, ja sehr starke Glykosurie auf. Ich führe als Beispiel zwei solche Versuche an.

Versuch I.

Bei einem Kaninchen (b), 2600 g schwer, war durch Vorversuche ermittelt worden, daß Zuckermengen bis 2,6 g, in 5 Minuten injiziert, keine Glykosurie erzeugten, wohl aber 2,7 g. Wurden 2,5 g auf einmal von der Ohrvene aus beigebracht, so fehlte die Glykosurie, hingegen veranlaßte die Einflößung von 3 g in 10 Min. trotz doppelter Zeitdauer stärkere Glykosurie als jene von 2,7 g in 5 Min.

Versuch II.

Kaninchen (d), 3600 g schwer, zeigt in wiederholten Versuchen auf die Einflößung von Zuckermengen bis 2,6 g in 5 Min. keine Zuckerausscheidung, während eine solche auf 2,7 g auftritt. 4,5 g in 10 Min. beigebracht erzeugen starke Glykosurie; aber auch wenn öfter als 2 bis 3 mal mit Pausen von 15 Min. je 1,0 g zugeführt wird, tritt viel Zucker in den Harn über. In den ersten 5 Minuten wird $\frac{1}{2}$ g pro Minute behalten, später nicht einmal $\frac{1}{15}$ g.

Aus diesen und ähnlichen nicht weiter anzuführenden Versuchen geht hervor, daß es nicht angeht, den bei einmaliger rascher Zuckerzufuhr erreichten Grenzwert als Maß für die dauernde Zuckerausnutzung anzusehen. Der Organismus besitzt vielmehr die Fähigkeit, den vom Blute zuströmenden Zucker rasch bis zu einer gewissen Grenze aufzunehmen und zu verändern, sich mit ihm, bzw. den Umwandlungsprodukten, gewissermaßen zu sättigen. Ist diese Grenze, die ich kurz die Sättigungsgrenze nennen will, einmal erreicht, so wird der Überschuß nur sehr langsam angegriffen.

Einfluß der injizierten Flüssigkeitsmenge.

Für die Beurteilung der erhaltenen Werte ist natürlich auch die Raschheit der Harnausscheidung von Bedeutung. Da diese,

abgesehen von anderen Bedingungen, von der eingeführten Flüssigkeitsmenge abhängt, mußte festgestellt werden, inwiefern sich bei verschiedener Versuchsanordnung in dieser Beziehung ein Einfluß geltend macht.

Tabelle I.

Versuchs-Nr.	Datum	Tier	Gewicht	Injiziert		Dauer der Injektion	Reduktion
				ccm Lösung	g Zucker		
III	5. VI.	b	2 kg 600 g	10	2,7	5'	schwach
"	10. VI.	b	"	20	2,5	5'	negativ
"	12. VI.	b	"	30	2,5	5'	schwach
IV	9. VI.	d	3 kg 200 g	20	2,7	5'	stark
"	10. VI.	d	"	10	2,7	5'	merklich
"	11. VI.	d	"	20	2,5	5'	schwach
"	12. VI.	d	"	5	2,6	5'	negativ
"	13. VI.	d	"	40	2,6	5'	schwach

Wie aus diesen Versuchen ersichtlich ist, tritt eine Vermehrung der Zuckerausscheidung ein, wenn man die in der Zeiteinheit einfließende Flüssigkeit steigert, doch ist sie nur ganz unbedeutend, selbst wenn man die Wassermenge, wie in Versuch IV am 13. VI., auf das achtfache erhöht.

Bestimmung der Ausnutzungsgrenze.

Wie aus dem Gesagten hervorgeht, gibt die Sättigungsgrenze wohl einen Maßstab ab für das momentane Aufnahmevermögen des Organismus, nicht aber für sein Ausnutzungsvermögen.

Um dieses zu ermitteln, wurde bei Tieren durch wiederholte abgestufte Zuckerinjektionen die größte Zuckermenge ermittelt, deren fortgesetzte Beibringung in kurzen Zwischenräumen dauernd vertragen wurde, ohne daß es zu Glykosurie kam.

Versuch V.

Kaninchen (A), 2,700 kg schwer, Sättigungsgrenze 2,6 bis 2,7 g.

16. V. Anfangsdosis 0,5 g, dann alle 15 Min. durch 1¼ Stunden je 0,5 g injiziert (pro Min. 0,03): keine Glykosurie.

26. V. Anfangsdosis 0,93 g, dann alle 15 Min. durch eine Stunde je 0,93 g (= pro Min. 0,062): Glykosurie.

27. V. Anfangsdosis 0,75 g, dann alle 15 Min. durch 1¼ Stunde je 0,75 g (= pro Minute 0,05): keine Glykosurie.

31. V. Anfangsdosis 0,9 g, dann alle 15 Min. durch 1 Stunde 0,9 g (= pro Minute 0,06): Spur Zucker im Harn.

Ausnutzungsgrenze zwischen 0,05 und 0,06 pro Minute.

Wie für die Sättigungsgrenze ergaben sich auch für die Ausnutzungsgrenze starke individuelle Verschiedenheiten. Ich gebe nachstehend die ermittelten Werte.

Tabelle II.

Versuchs-Nr.	Tier	Gewicht	Sättigungsgrenze g	Gesamtmenge des injizierten Zuckers g	Dauer des Versuchs	Ausnutzungsgrenze pro Minute g
V	A	2,700 kg	2,6—2,7	4,65	60'	0,05—0,06
VI	B	1,955 „	1,8—2,0	3,65	60'	0,033
VII	C	2,800 „	2,2—2,4	4,5	120'	0,033
VIII	D	2,800 „	2,0—2,2	3,5	90'	0,033

Ist einmal die Sättigungsgrenze durch starke Injektion nahezu erreicht, so genügt eine sehr geringe weitere Zuckerzufuhr, um Glykosurie auszulösen. Es genügt dazu pro Minute beigebracht $\frac{1}{100}$ bis $\frac{1}{50}$ jener Menge, die zur Erreichung der Sättigungsgrenze nötig wäre. Ein wie geringer Überschuß eventuell schon Glykosurie erzeugen kann, wenn man sich nahe an der Ausnutzungsgrenze befindet, zeigte sich in Versuchen, die über eine längere Zeitdauer ausgedehnt wurden. Bei solchen über eine größere Anzahl Stunden ausgedehnten Versuchen trat öfter im Harn Zucker auf, verschwand aber trotz gleichmäßig fortgesetzter Zuckerzufuhr später wieder. Hier ein Beispiel.

Versuch IX.

1. XII. Tier E, 2,600 kg. Sättigungsgrenze 2,0 bis 2,2. Injizierte Zuckermenge stündlich 1,5 g Zucker. Nach 5 Stunden tritt Glykosurie auf; die Injektion wird im gleichen Zeitmaß weitergeführt. In der 2 Stunden später entnommenen Harnprobe ist kein Zucker nachzuweisen.

Sättigungs- und Ausnutzungsgrenze für verschiedene Zuckerarten.

Die seit Worm-Müller ausgeführten Versuche über Assimilation der wichtigsten Zuckerarten haben sehr verschiedene Werte ergeben. Es schien von Interesse, die nach Einführung per os gemachten Erfahrungen durch Versuche mit intravenöser Einflößung zu ergänzen. Nachstehend gebe ich tabellarisch die an 6 Tieren für die Sättigungsgrenze ermittelten Werte.

Tabelle III.

Versuchs-Nr.	Tier	Gewicht	Glykose g	Fruktose g	Galaktose g	Saccharose g	Laktose g
X	b	2,600 kg	2,7	—	—	0,3	—
XI	c	2,450 „	2,2	2,4	—	—	—
XII	f	2,450 „	2,6—2,7	2,5—2,7	—	—	—
XIII	g	2,250 „	über 2,3	—	—	—	0,25
XIV	h	2,100 „	2,8	—	—	0,3	—
XV	l	2,450 „	2,6	—	0,5—0,6	—	—
XVI	m	2,800 „	2,0	—	0,4—0,5	—	—

Darnach ist die Sättigungsgrenze für Glykose und Fruktose annähernd gleich. Viel geringer ist die Aufnahmefähigkeit der Gewebe für Galaktose und ganz besonders für die Disaccharide, Saccharosé und Laktose. Diese für das Kaninchen gefundene Reihe stimmt mit der von F. Voit*) für subkutane Injektion beim Menschen aufgestellten überein. Am leichtesten geht Laktose, darauf Saccharose, Lävulose, Glykose in den Harn über. Diese Übereinstimmung kann nicht überraschen, da bei Voits Applikationsart die Bedingungen des Verbrauches in ähnlicher Weise von der Darmresorption unabhängig sind, wie in meinen Versuchen. Für die Aufnahme oder Verwendung der Disaccharide seitens der Gewebe scheint deren vorgängige Spaltung Bedingung zu sein. Daß auch Galaktose in den Geweben ungünstige Aufnahmebedingungen findet, entspricht analogen Erfahrungen von Hofmeister und von Strauß**) über deren Assimilation bei Hund und Mensch und deren geringerem Vermögen in Glykogen überzugehen [C. Voit***)].

Demgemäß ist auch die von mir für Galaktose ermittelte Ausnutzungsgrenze sehr niedrig.

Versuch XVI.

Tier m, Gewicht 2,850 kg, Sättigungsgrenze für Glykose 2,0 g. Ausnutzungsgrenze für Glykose 0,033 bis 0,05 g pro Minute. Sättigungsgrenze für Galaktose: 0,4 bis 0,5 g.

*) Deutsches Archiv f. klin. Medizin 56, 523.

**) Charité-Annalen 22 und Berl. klin. Wochenschr. 1898, S. 298 u. 420.

***) Zeitschr. f. Biologie 28, 245.

Bestimmung der Ausnutzungsgrenze für Galaktose:

1. Anfangsdosis 0,3 g, dann durch 2½ Stunden alle 30 Minuten 0,05 g Galaktose (= 0,0017 g pro Minute): keine Zuckerausscheidung.
2. Anfangsdosis 0,3 g, dann durch 2 Stunden alle 30 Minuten je 0,1 g (pro Minute 0,0033 g): starke Reduktion im Harn.

Die Sättigungsgrenze der Glykose verhält sich zu jener der Galaktose wie 5 : 1, während sich für die Ausnutzungsgrößen das Verhältnis von etwa 15 : 1 ergibt.

Eine ganze Reihe von Tatsachen — Verbreitung im Tierkörper, Auftreten im Harn, Bedeutung für die Glykogenbildung — spricht dafür, daß Glykose und Fruktose im Tierkörper in sehr ähnlicher, vielleicht in identischer Weise Verwertung finden, was übrigens auch nach ihrer nahen chemischen Verwandtschaft zu vermuten ist. Es kann daher auch erwartet werden, daß bei ihrer Verwertung im Tierkörper dieselben physiologischen Einrichtungen beteiligt sind und daß sich daher in bezug auf Sättigungs- und Ausnutzungsgrenze ein Gemenge von Glykose und Fruktose ebenso verhalten wird, wie die äquivalente Menge einer Zuckerart allein. Der Versuch ergab die Richtigkeit dieser Vermutung.

Meine Versuche über diese Frage stellte ich so an, daß ich Lävulose und Dextrose zusammen in solchen Mengen gab, daß die Summe des Zuckergemisches gerade die Sättigungsgrenze für die eine derselben überschritt, und zwar gab ich von jeder Zuckerart gleichviel. Auf diese Weise mußte auch eine geringe Verschiebung der Sättigungsgrenze klar zutage treten.

Tabelle IV.

Versuchs-Nr.	Datum.	Tier	Gewicht	Injiziert		Dauer der Injektion	Reduktion
				ccm Lösung	g Zucker		
XVI	5. VII.	h	2,100 kg	10	1,6 Glykose + 1,6 Fruktose	5'	stark
XVII	8. VII.	g	2,250 kg	10	1,4 Glykose + 1,4 Fruktose	5'	stark
XVIII	17. VII.	f	2,450 kg	10	1,4 Glykose + 1,4 Fruktose	5'	stark

In allen drei Versuchen trat Zuckerausscheidung ein. Die Sättigungsgrenze ändert sich demnach für eine Kombination von Fruktose-Glykose nicht. Die beiden Zuckerarten scheinen sich im

Organismus so gleich zu verhalten, als ob sie sich einfach summierten. Es ist natürlich damit noch nicht entschieden, daß dies auch für die Kombination physiologisch nicht so gleichwertiger Zucker gilt.

Der Übergang von Lävulose in den Harn war in allen Fällen durch die Seliwanoffsche Probe nachzuweisen.

III.

Bevor man versucht, die eingangs aufgeworfene Frage nach dem physiologischen Sinn der Assimilationsgrenze zu beantworten, ist es nötig, die Bedingungen der Zuckerverwertung im Organismus genauer ins Auge zu fassen. Da ist es nun wichtig, darüber klar zu sein, daß bei der Assimilation der Kohlehydrate durchaus nicht alle Organe in gleichem Maße beteiligt sind. So gibt es Organe, z. B. die Leber, die bei reichlicher Zuckerzufuhr gewaltige Mengen Zucker in Form von Glykogen aufzuspeichern vermögen. Vermutlich liegt die Sache ähnlich für die Muskeln. Solche Organe besitzen einen hohen Ausnutzungskoeffizienten für ihnen im Überfluß zugeführten Zucker. Auf der anderen Seite gibt es Gewebe, wie Blut, Haut, Hirn und vermutlich noch viele andere, in denen eine nennenswerte Anhäufung von Glykogen nicht erfolgt, für die auch sonst kein spezifischer Verbrauch von Zucker nachgewiesen, oder auch nur wahrscheinlich ist, und denen daher ein niedriger Ausnutzungskoeffizient für Zucker zugeschrieben werden muß. Bei Überschwemmung mit Zucker durch das Blut werden sich beide Arten von Organen (ob bestimmte Organe etwa eine Zwischenstellung zwischen beiden Gruppen einnehmen, ist für die nachfolgende Betrachtung gleichgültig) zunächst gleich verhalten. Es wird sich ein Ausgleich der Zuckerkonzentration zwischen ihnen und dem hyperglykämischen Blut vollziehen; da die Zellwände für Glykose durchlässig sind, so wird sich der eingeführte Zucker ziemlich gleichmäßig auf das Wasser der Organe verteilen können. Nimmt man den Wassergehalt des Organismus zu 63 Proz. an, so wird 1 g Zucker bei 1 kg Tier eine Steigerung des mittleren Prozentgehalts daran um etwa 0,1 Proz. bedeuten. Wenn an dieser Steigerung auch das Blut Anteil nähme, so müßte die gesetzte Hyperglykämie eine lebhafte Glykosurie zur Folge haben. Da diese unterhalb der Sättigungsgrenze ausbleibt, so müssen entweder die Organe den Zucker aufspeichern oder zur Deckung des laufenden Kohlehydrat- (bzw. Energie-) bedarfs verwenden. Es ist dabei nicht abzugrenzen, wieviel von dem unterhalb der Sättigungsgrenze verschwindenden Zucker der Erhöhung des Zuckerbestandes dient, wieviel sofort zerstört wird.

Mit dem Punkte, wo der Zucker sich gleichmäßig verteilt und den dringendsten momentan gegebenen Zuckerbedarf befriedigt hat, ist die experimentell bestimmbare Sättigungsgrenze erreicht.

Wird nun die Zuckerzufuhr fortgesetzt, so werden sich die Organe mit hohem Ausnutzungskoeffizienten vom Typus der Leber und der Muskeln anders verhalten, als jene mit niedrigem Koeffizienten. Die ersteren werden, wenn auch in langsamerem Tempo, andauernd Zucker aufnehmen, die letzteren nicht oder nur in sehr geringem Umfang. Der über die Sättigungsgrenze bis zur Ausnutzungsgrenze hinausgehende Zuckerverbrauch wird daher vorwiegend, wenn nicht ausschließlich, auf die Zuckerassimilation seitens der einen lebhafteren Zuckerstoffwechsel darbietenden Organe vom Typus der Leber und der Muskeln zu beziehen sein. Aus dem Fehlen der Glykosurie ergibt sich, daß eine auch nur vorübergehende Anhäufung von Zucker im Blute nicht statthat, das besagt, daß auch das von den spärlich zuckerassimilierenden Organen abströmende Blut, soweit es mit Umgehung von Muskeln und Leber zur Niere gelangt, nicht die zur Hervorrufung von Glykosurie nötige Konzentration erreicht.

Steigert man die Zuckerzufuhr weiter, so wird ein immer größerer Anteil des eingeführten Zuckers von den Organen mit geringem Zuckerstoffwechsel zum Herzen zurückkehren und schließlich, soweit er nicht in die Leber, Muskeln usw. gelangt, zum größten Teil in der Niere zur Ausscheidung kommen. Bei sehr reichlicher Zuckerzufuhr kann erwartet werden, daß nahezu der gesamte Zucker, der nicht die Stätten des lebhafteren Zuckerungsverbrauchs passiert, durch die Niere austritt. Gilbert und Carnot haben den verbrauchten Anteil zu etwa 60 bis 84 Proz. bestimmt. Es ist ein Zusammentreffen, das zu denken gibt, daß Leber und Muskeln etwa 60 Proz. des Körpers ausmachen und daher auch einen annähernd entsprechenden Anteil des zirkulierenden Blutes beanspruchen.

Das rasche Verschwinden des Zuckers zeigt, daß es sich dabei um einen Vorgang handelt, für den im Organismus die Bedingungen äußerst günstig liegen. Von den für die Kohlehydrate gegebenen Wegen der Umwandlung — Glykogenbildung, Oxydation und Fettbildung — können bei der Raschheit des Vorgangs nur die zwei zuerst genannten in Betracht kommen. Da aber die Oxydationsgröße erwiesenermaßen nicht von der Menge des eingeführten oxydablen Materials, sondern von dem gerade herrschenden Bedarf der Organe abhängig ist, so ist die Annahme eines so raschen oxydativen Abbaus nicht gerechtfertigt, vielmehr ergibt sich als

die wahrscheinlichste Form der Assimilation für die über die Sättigung hinausgehende Zuckermenge die Überführung in Glykogen. Damit steht in gutem Einklang, daß sich die Ausnutzungsgrenze der Galaktose, deren Übergang in Glykogen viel schwieriger erfolgt, so viel ungünstiger stellt als die der Glykose.

Wie dem auch sei, jedenfalls ermittelt die Versuchsanordnung von Gilbert und Carnot den Ausnutzungskoeffizienten nur für den mit Zucker weitaus übersättigten Organismus, während die von mir bestimmte Ausnutzungsgrenze den höchsten Ausnutzungskoeffizienten unter normalen, d. h. nicht eine Glykosurie bedingenden Verhältnissen ergibt.

Die Bestimmung des Ausnutzungskoeffizienten durch intravenöse Injektion unter normalen Bedingungen wäre wohl das beste Maß für das Vermögen des Individuums, Zucker zu assimilieren. Da sie klinisch nicht ausführbar ist, so fragt sich, inwieweit die übliche Bestimmung der Assimilationsgrenze für sie als Ersatz dienen kann. In der Tat entspricht das Schicksal des Zuckers bei Einführung per os am ehesten jenem bei Bestimmung der Ausnutzungsgrenze. Die Resorption vom Darm aus ist von vornherein so geregelt, daß innerhalb weiter Grenzen nur eine von den Organen völlig assimilierbare Zuckermenge in den Kreislauf gelangt. Das Auftreten alimentärer Glykosurie zeigt also, daß nicht nur die Sättigungs- sondern auch die Ausnutzungsgrenze überschritten ist, d. h. daß sämtliche Gewebe in ihrem Kohlehydratbedarf gesättigt sind und daß selbst die lebhaft zuckerassimilierenden Organe die zuströmenden Mengen nicht mehr zu bewältigen vermögen.

Ergibt der Versuch an Mensch oder Tier eine auffallend niedrige Assimilationsgrenze, so ist in der Tat der Schluß gerechtfertigt, daß die Fähigkeit der Organe (anscheinend vor allem der Leber und der Muskeln), Zucker zu zerstören oder in Form von Glykogen aufzuspeichern, erhebliche Einbuße erlitten hat.

XXV.

Pankreas und Glykolyse.

Zweite Mitteilung.

Von Dr. R. Claus und Dr. G. Embden.

Aus dem städtischen Krankenhause zu Frankfurt a. M. Innere Abteilung.
Oberarzt: Prof. Dr. v. Noorden.

In diesen Beiträgen veröffentlichten wir kürzlich eine Nachprüfung der Versuche Cohnheims, nach denen sich aus dem Pankreas ein kochbeständiges Extrakt gewinnen läßt, das im Verein mit Muskelpreßsaft in kurzer Zeit größere Mengen Traubenzucker zu zerstören vermag, während das Pankreasextrakt für sich ohne Wirkung auf Traubenzucker ist und dem Muskelpreßsaft allein ebenfalls keine oder nur sehr geringfügige glykolytische Eigenschaften zukommen.

Wir konnten bei dieser mit allen nötigen Belegen veröffentlichten Nachuntersuchung die Versuche Cohnheims nicht bestätigen und gelangten zu der Überzeugung, daß es sich bei der auch von uns in einem Teil unserer früheren Versuche beobachteten Zuckerzerstörung um die Wirkung von Verunreinigungen — wahrscheinlich bakterieller Natur — handelte.

Cohnheim kommt in einer neuerlich erschienenen Mitteilung zu dem Ergebnis, daß unsere Schlußfolgerungen hinfällig sind.*)

Er führt unsere Mißerfolge darauf zurück, daß die von uns verwandten Preßsäfte mittelst physiologischer Kochsalzlösung auf gleiche Volumina gebracht wurden. Zusatz von physiologischer Chlornatriumlösung hebt nämlich nach Cohnheim die Fermentwirkung auf, während Zusatz von Wasser indifferent ist. Als Beleg hierfür führt Cohnheim nur einen einzelnen Versuch an,

*) O. Cohnheim, Über Kohlehydratverbrennung. (III. Mitteilung.)
Zeitschr. f. physiol. Chemie 36, 574.

gibt aber an, daß er die oben erwähnte Tatsache oft habe bestätigen können.

Wir haben zu den Ausführungen Cohnheims folgendes zu bemerken:

I. Das Auffüllen auf gleiche Volumina geschah in allen unseren Versuchen in der Art, daß in dasjenige Gefäß, das den größten Zusatz an wässerigem Pankreasextrakt erhielt, keine physiologische Kochsalzlösung kam, während die übrigen Flüssigkeiten entsprechende Zusätze von physiologischer Kochsalzlösung erhielten.

Es betrug dementsprechend in 12 von den 18 Katzenversuchen unserer oben angeführten Arbeit die Menge der zugesetzten physiologischen Kochsalzlösung, wie aus den mitgeteilten Protokollauszügen hervorgeht, in maximo, d. h. in jenem Gefäß, das keinen Pankreaszusatz erhielt, $\frac{1}{6}$ der angewandten Preßsaftmenge, oder weniger, (Versuche 8 bis 17, 20, 21). Hier betrug in den Gefäßen, die einen ganz geringen Pankreaszusatz erhielten, (Versuche 13, II, 15, II, 20, II) der Zusatz an physiologischer Kochsalzlösung weniger als $\frac{1}{7}$, in jenen Versuchen, in denen eine mittlere Menge Pankreasextrakt hinzugefügt wurde, meist genau $\frac{1}{12}$ der angewandten Preßsaftmenge. Im Versuch 25 war die Menge der zugefügten Kochsalzlösung maximal = $\frac{1}{6}$, in den Versuchen 18, 19, 23, 24 maximal etwa = $\frac{1}{6}$ der angewandten Preßsaftmenge. Der größte Zusatz an physiologischer Kochsalzlösung findet sich in Versuch 22, I. Hier kommt er der Hälfte der angewandten Preßsaftmenge gleich.

In dem einzigen Versuche, den Cohnheim zum Belege seiner oben erwähnten Behauptung anführt, beträgt nun aber die Menge der zugefügten Kochsalzlösung ungefähr das fünffache der angewandten Preßsaftmenge.

Cohnheim setzte also in seinem Versuche zehn bis sechzig mal mehr Kochsalzlösung zu, als wir in den unseren.

Es bedarf keiner weiteren Erörterung, daß schon aus diesem Grunde der Versuch Cohnheims mit den unserigen garnicht vergleichbar und die von Cohnheim geäußerte Anschauung, daß unsere Mißerfolge durch den Zusatz von physiologischer Kochsalzlösung bedingt waren, von vornherein als unerwiesen anzusehen ist.*)

*) Nebenher sei auf folgendes hingewiesen:

Daß der von uns gewählte Zusatz an physiologischer Kochsalzlösung die Glykolyse vollkommen unterdrückt haben sollte, erschien uns auch aus folgenden Gründen recht unwahrscheinlich:

1. Bei Zusatz von 5 ccm NaCl-Lösung von 0,85 Proz. zu 30 ccm Preßsaft fügten wir letzterem etwa 0,04 g Kochsalz in annähernd isotonischer

II. In einer großen Anzahl von Fällen erfolgte, wie bereits erwähnt, überhaupt kein Zusatz von Kochsalzlösung, nämlich bei allen 18 Katzenversuchen dort, wo die größte Menge Pankreasextrakt dem Preßsaft hinzugefügt wurde.

Das Ausbleiben der Glykolyse ist hier, wenigstens in der Mehrzahl der Fälle, nicht als die Folge einer Hemmung durch Überschuß an Pankreasaktivator anzusehen. Dazu waren die maximalen Pankreaszusätze in den einzelnen Versuchen zu gering. Sie betrugen meist etwa 0,5 g Pankreas auf 30 ccm Preßsaft; (oder auf die von Cohnheim angewandte Preßsaftmenge von 40 ccm umgerechnet etwa 0,67 g — 6,7 ccm eines Pankreasextraktes 1:10). Unsere maximalen Pankreaszusätze erreichen also in der überwiegenden Mehrzahl der Versuche (Versuch 8 bis 17, 20, 21, 25) noch nicht einmal ganz den Wert jenes Pankreaszusatzes, bei dem nach Cohnheim die stärkste Glykolyse eintritt.

Lösung hinzu. Wir setzten außerdem aber noch entsprechend den Vorschriften Cohnheims 3,8 ccm einer gesättigten Lösung von Natriumbikarbonat zu, entsprechend etwa 0,3 g Natriumbikarbonat. Es würden also — die Richtigkeit der Anschauung Cohnheims über unsere Versuche vorausgesetzt — 0,3 g Natriumbikarbonat das Zustandekommen einer reichlichen Glykolyse nicht hindern, während eine Menge Kochsalz, die an Gewicht kaum mehr als $\frac{1}{8}$ der zugefügten Quantität Natriumbikarbonat gleichkommt, jegliche Glykolyse vereiteln würde.

2. Wenn wirklich physiologische Kochsalzlösung in den von uns angewandten Mengen konstant die Wirkung der glykolytischen Fermente völlig aufheben würde, so würde sich die physiologische Kochsalzlösung in ihrer Hemmungswirkung nicht nur vom destillierten Wasser, sondern auch von der Ringerschen Lösung unterscheiden, bei deren Anwendung in ähnlichen Mengen, wie den von uns benutzten, Cohnheim in seiner ersten Arbeit zum Teil sehr erhebliche glykolytische Wirkungen erreichte. (O. Cohnheim, Zeitschr. f. physiol. Chemie 39, 342 ff. Versuch 4, 9, 10, 11.)

3. Nach den Angaben in Cohnheims letzter Publikation (Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, Heft 6, 547) müssen wir es leider für sehr möglich halten, daß Cohnheim auch in den Versuchen seiner zweiten Arbeit (O. Cohnheim, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 405 u. 406), in denen er einem Teil der Preßsaftportionen sehr erhebliche Mengen Pankreasextrakt hinzufügte, nicht alle Flüssigkeiten auf gleiche Volumina brachte. Wenn wirklich ungleiche Verdünnungen der Preßsäfte mit Wasser an sich ohne Belang auch für den quantitativen Ablauf der Glykolyse sind, so würde folgen, daß die glykolytisch wirkenden Substanzen des Muskels und des Pankreas völlig unempfindlich sind gegen sehr erhebliche Änderungen ihrer Konzentration und entsprechende Änderungen des Zucker- und Salzgehalts und der Alkaleszenz ihrer Lösung, dagegen im höchsten Maße empfindlich gegen den Zusatz relativ geringer Mengen isotonischer Kochsalzlösung unter Wahrung der bestehenden Ferment-, Zucker- und Alkalikonzentration.

(0,8 g oder etwas weniger Pankreas auf 75 g Muskulatur entsprechend 40 ccm Preßsaft)*).

III. Wenn die Anschauung Cohnheims richtig war, daß in unseren Versuchen die Glykolyse nur wegen des Zusatzes von physiologischer Kochsalzlösung nicht eintrat, so mußten uns die glykolytischen Versuche gelingen, wenn wir unseren Preßsäften keine physiologische Kochsalzlösung hinzufügten.

Wir stellten daher drei neue Versuche an, in denen wir, statt wie früher mit physiologischer Kochsalzlösung, die Flüssigkeiten mit destilliertem Wasser — (das ja nach Cohnheim für die Glykolyse indifferent ist) — auf gleiche Volumina brachten.

Die Versuche wurden im übrigen ganz wie die der vorigen Arbeit ausgeführt, alle Gerätschaften, mit denen der Preßsaft in Berührung kam, waren sterilisiert, ebenso das zum Auffüllen benutzte destillierte Wasser. Die Resultate der drei Versuche ergeben sich aus der folgenden Tabelle, die in ihrer Anordnung völlig der Tabelle I unserer früheren Mitteilung entspricht.

1 Versuchs-Nr.	2 Menge des Preßsaftes in jedem Einzel- versuch ccm	3 Zuckergehalt ohne Pankreas- zusatz		5 Menge des Pankreas- zusatzes ccm	6 Zuckergehalt mg	7 Menge des Pankreas- zusatzes ccm	8 Zuckergehalt mg	9 Menge des Pankreas- zusatzes ccm	10 Zuckergehalt mg
		vorher	nachher						
		mg							
1	30	464	441	2,0	441	4,0	441	6,0	437
2	30	345	369	2,5	362	5,0	372	—	—
3	30	474	464	2,5	[449]	5,0	454	—	—

In Versuch I der Tabelle ist eine sehr geringfügige Abnahme des Zuckers eingetreten, die in allen Gefäßen annähernd gleich und völlig unabhängig vom Pankreaszusatz ist.

In Versuch II ist eine ebenso geringfügige Zuckerzunahme zu erkennen, die ebenfalls in allen Gefäßen annähernd gleiche Werte aufweist.

*) Freilich teilt Cohnheim auch mit, daß Preßsaft aus bluthaltigem Fleisch ohne Zusatz von Pankreas unter Umständen stärkere Glykolyse bewirkt, als mit Pankreas. Unsere Katzen waren aber fast ausnahmslos sehr gut entblutet.

In Versuch III findet sich wiederum eine minimale Abnahme, auch hier keine wesentlichen Unterschiede zwischen den einzelnen Flüssigkeiten. (Die in der Kolonne 6 aufgeführte Zahl 449 ist nicht vollkommen richtig, und zwar ist sie etwas zu niedrig, da beim Schütteln mit Toluol eine geringe Flüssigkeitsmenge verloren ging.)

Also auch bei Vermeidung von physiologischer Kochsalzlösung gelang es uns nicht, irgendwelche Anhaltspunkte für die Existenz eines hitzebeständigen Pankreasaktivators zu gewinnen und die von Cohnheim ausgesprochene Anschauung, daß der Zusatz von physiologischer Kochsalzlösung an unseren früheren Mißerfolgen schuld war, erweist sich als vollkommen haltlos.

Wir sehen in den vorliegenden drei — in ihren wesentlichen Ergebnissen übereinstimmenden Versuchen — eine volle Bestätigung unserer früher ausgesprochenen Anschauung, daß die in einem Teil unserer anfänglichen Versuche beobachtete Glykolyse auf zufällige Verunreinigungen — wahrscheinlich bakterieller Natur — zurückzuführen war. Jede, oder doch jede irgend erhebliche Glykolyse blieb aus, als wir es gelernt hatten, genügend aseptisch zu arbeiten.

Wir haben — die sieben letzten Versuche unserer vorigen Mitteilung eingerechnet — nunmehr zehn aufeinander folgende Versuche, die keine oder keine wesentliche Glykolyse aufweisen, und die namentlich nicht den geringsten Einfluß von erhitztem Pankreasextrakt erkennen lassen.

Unter diesen Umständen müssen wir unsere in unserer vorigen Mitteilung ausgesprochene und ausführlicher begründete Ansicht in vollem Umfange aufrecht erhalten, daß nämlich „die den unseren entgegengesetzten Versuchsergebnisse Cohnheims — wenigstens soweit es sich um Versuche mit erhitztem Pankreasextrakt handelt — durch ähnliche störende Nebenwirkungen hervorgerufen wurden, wie auch wir sie zu beobachten Gelegenheit hatten.“

Protokollauszug.

Versuch 1. Große Katze, gut entblutet. Gewicht des mit der Kosselschen Maschine zerschnittenen Muskelfleisches 320 g; hieraus gewonnener Preßsaft 144 ccm. 2 g Traubenzucker werden in etwas mehr als 10 ccm Wasser gelöst, dem Preßsaft hinzugefügt.

Versuche:

Sofort und I.	II.	III.	IV.
30 Preßsaft	30 Saft	30 Saft	30 Saft
3,8 gesättigte Na- HCO ₃ -Lösung	3,8 NaHCO ₃	3,8 NaHCO ₃	3,8 NaHCO ₃
6,0 Wasser	2,0 Pankreas- extrakt (1 : 10)	4,0 Pankreas	6,0 Pankreas
5,0 Toluol	4,0 Wasser	2,0 Wasser	5,0 Toluol
	5,0 Toluol	5,0 Toluol	

Bei der Fällung des Versuches „Sofort“ mit je 10 ccm Salzsäure und Sublimat erweist sich das Filtrat als noch nicht völlig eiweißfrei.

30 ccm des Filtrats werden deshalb nochmals mit je 5 ccm Salzsäure- und Sublimatlösung gefällt. Nach der Befreiung von Quecksilber und Schwefelwasserstoff werden 30 ccm des resultierenden zweiten Filtrats neutralisiert und auf 40 ccm aufgefüllt. Die übrigen Flüssigkeiten ebenso behandelt. Titration der Grenzwerte mit 10 ccm Knappscher Lösung und 20 ccm Wasser.

Titrationsergebnisse:

Sofort: 5,75. I. 6,05. II. 6,05. III. 6,05. IV. 6,1.

Versuch 2. Große Katze, gut entblutet. 270 g zerschnittenes Muskelfleisch liefern 110 ccm Preßsaft. 1,5 g Traubenzucker in 12 ccm Wasser hinzugefügt. Die Flüssigkeiten mit je 15 ccm Salzsäure und Sublimatlösung gefällt.

Zur Titration je 40 ccm neutralisiert und auf je 50 ccm aufgefüllt.

Titrationsergebnisse (10 ccm Knappsche Lösung, 20 ccm Wasser):

Sofort: 6,25. I. 5,85. II. 5,95 III. 5,80
(2,50 Pankreas). (5 Pankreas).

Versuch 3. Mittlere Katze, gut entblutet. 250 g Fleisch liefern 105 ccm Preßsaft. 1,5 g Zucker in 15 ccm Wasser hinzugefügt. Sonst Versuchsanordnung genau wie bei Versuch 2. In Versuch II geht ein geringer Teil der Flüssigkeit beim Schütteln mit Toluol verloren.

Titrationsergebnisse (10 ccm Knappsche Lösung, 20 ccm Wasser):

Sofort: 4,55. I. 4,65. [II. 4,80] III. 4,75
(2,5 Pankreas). (5,0 Pankreas).

XXVI.

Weitere Beiträge zur Kenntnis der aus Eiweißkörpern abspaltbaren Kohlehydrate.

Von Dr. med. et phil. **Leo Langstein**,

Assistenten an der Königl. Universitäts-Kinderklinik in Berlin.

Aus dem chemischen Laboratorium der Königl. Universitäts-Kinderklinik in Berlin.

Die Notwendigkeit, das bisher vorliegende Tatsachenmaterial bezüglich der Beteiligung von Kohlehydraten am Aufbau von Eiweißkörpern einer kritischen Sichtung zu unterziehen und durch neue Versuche zu ergänzen, ist einerseits begründet in der Verschiedenheit der Auffassungen betreffs der Quantität des im Eiweißmolekül vorgebildeten Kohlehydrats, andererseits in der weit auseinandergehenden Beurteilung seiner physiologischen Bedeutung für den tierischen Stoffwechsel. Um das Gesagte zu belegen, scheint es mir nicht nötig, die Literatur vollständig anzuführen, zumal ich in zwei Aufsätzen in den „Ergebnissen der Physiologie“ fast das gesamte Material geordnet habe*). Es mögen nur die zwei divergentesten Auffassungen kurz wiedergegeben werden.

Pflüger nimmt — allerdings mehr von theoretischen Erwägungen geleitet — an, daß sämtliche Eiweißkörper des tierischen Organismus einen Kohlehydratgehalt von ungefähr 10 Proz. haben; den Gehalt der Bluteiweißkörper bewertet er sogar beträchtlich höher. Abderhalden, Bergell und Dörpinghaus**) halten auf Grund ihrer Versuche die Tatsache, daß die echten Proteinsubstanzen überhaupt Kohlehydrate enthalten, nicht für erwiesen; denn sie fanden z. B., daß das Eieralbumin, also derjenige Protein-
stoff, von dem bisher fast allgemein angenommen wurde, daß sich das Glykosamin an seinem Aufbau beteilige, nur 0,25 Proz. ent-

*) Siehe daselbst Literatur.

**) Abderhalden, Bergell und Dörpinghaus, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1904.

halte, also eine so geringe Menge, daß der Gedanke, es handle sich hier um Verunreinigung, nicht von der Hand zu weisen ist. Namentlich mit Rücksicht auf den Befund der letztgenannten Autoren ist eine Durchsicht der Literatur im Hinblick auf die Versuche, die sich mit der Abspaltung von Kohlehydraten aus Eiweißkörpern befaßt haben, außerordentlich lehrreich.

Hofmeister, dem wir die erste darauf bezügliche Angabe verdanken, erhielt aus 1 g kristallisierten Ovalbumins in einem Versuche 0,13 g Phenylosazon und schätzt im Hinblick auf die unvollständige Überführbarkeit der Kohlehydrate in Osazon und sonstige unvermeidliche Verluste den Kohlehydratgehalt des kristallisierten Ovalbumins auf 15 Proz.; Seemann, ein Schüler Friedrich Müllers, berechnet auf Grund titrimetrischer Methoden die Menge des Glykosamins mit 10 Proz., eine Zahl, zu der auch die bezüglichen Untersuchungen von Blumenthal und mir nicht im Widerspruche stehen. Osborne fand eine geringere Menge, ungefähr 2 bis 3 Proz. und der niedrigste Wert von 0,25 Proz. wurde, wie auseinandergesetzt, erst in jüngster Zeit erhalten. Es erhebt sich die prinzipielle Frage, ob diese in so breiten Grenzen schwankenden Werte auf Rechnung der Methodik zu setzen sind, oder ob vielleicht von vornherein der Gehalt der verschiedenen Präparate ungleich war. Diese Frage ganz sicher zu entscheiden, ist außerordentlich schwierig. Denn es ist unleugbar, daß der Methodik eine große Reihe von Fehlerquellen anhaften. Fast alle Autoren haben sich derselben Art der Spaltung mit verdünnter Salzsäure bedient und haben nach Neutralisation des Filtrates mit oder ohne Entfernung der Biuretreaktion gebenden Spaltungsprodukte durch Phosphorwolframsäure den Gehalt an Kohlehydrat titriert. Schon hier kommt die Neigung kohlehydratreicher Protein-substanzen zur Melaninbildung in Betracht, und ein Plus oder Minus an zugefügter Phosphorwolframsäure dürfte nach meinen Erfahrungen die Titrationswerte nicht unbeträchtlich verschieben. Als beweisender für den wirklichen Gehalt an präformiertem Kohlehydrat können eigentlich nur die Methoden herangezogen werden, die auf der Wägung der abgespaltenen Kohlehydrate bzw. von deren Derivaten fußen. Der Versuch Hofmeisters allein dürfte dementsprechend schon genügen, zu sagen, daß das Ovalbumin erhebliche Mengen Kohlehydrat in seinem Molekül enthält.

Ich selbst habe mich in den vorliegenden Versuchen damit befaßt, den Gehalt einiger Eiweißkörper an Kohlehydrat in der Art zu ermitteln, daß ich sie durch dreistündiges Sieden mit

derselben verdünnten Salzsäure spaltete, das Filtrat der Spaltungsflüssigkeit mit soviel salzsaurer 20 proz. Phosphorwolframsäurelösung versetzte, daß das Filtrat keine in der erzielten Verdünnung durch Phosphorwolframsäure fällbaren Substanzen mehr enthielt, sofort hinterher die Benzoylierung — immer mit der gleichen Menge Benzoylchlorid und Kalilauge — vornahm, die ausgeschiedenen Ester auf der Nutsche absaugte, zweimal mit verdünntem Ammoniak, einmal mit destilliertem Wasser wusch, bei 80° trocknete und zur Wägung brachte. Dabei erhielt ich aus 100 g Ovalbumin bei verschiedenen Präparaten 15 bis 30 g Benzoylester.

Dieses Verfahren, den Gehalt der verschiedenen Protein-substanzen an abspaltbarem Kohlehydrat quantitativ zu bestimmen, darf allerdings durchaus kein ideal chemisches genannt werden; denn selbst, wenn wir von den Verlusten absehen, die durch die Spaltung, Fällung usw. resultieren, kommt auch noch in Betracht, daß je nach der Dauer der Veresterung mit Alkali mehr oder weniger Glykosamin zerstört wird. Immerhin ermöglicht diese Methodik doch ungefähr eine Abschätzung der Quantität gebundenen Kohlehydrates — sicherlich aber eine Entscheidung darüber, ob der untersuchte Proteinstoff Kohlehydrat nur beigemengt oder gebunden enthält. Denn ich habe mich vor einem jeden Versuche genau darüber orientiert, daß das Filtrat der zur Spaltung benützten Eiweißkörper weder freies, noch auch durch Säurespaltung in Freiheit zu setzendes Kohlehydrat enthielt. Allerdings ergaben sich bei den verschiedenen Präparaten des Ovalbumins Schwankungen in der Ausbeute, die bis 15 Proz. betrugen. Das kann ja sowohl davon herrühren, daß höher oder niedriger benzoylierte Ester vorlagen, es kann aber naturgemäß auch damit zusammenhängen, daß einmal mehr oder weniger Kohlehydrat abgespalten bzw. zerstört wurde. Es ist aber endlich auch zu erwägen, ob nicht die Möglichkeit vorliegt, daß es Ovalbuminpräparate mit verschiedenem Kohlehydratgehalt gibt. Der Gedanke, daß ein solches Verhalten vorliegt, ist schon einmal ausgesprochen worden, und zwar von Mörner. Mörner erklärt nämlich die Tatsache, daß einheitlich stimmende Analysen kristallisierter Ovalbuminpräparate nicht vorliegen, damit, daß diese verschiedenen Ovalbumine bald ein größeres, bald ein geringeres Molekül haben, indem sie in ihrem Kohlehydratgehalt wechseln. Und wie ich einer privaten Bemerkung entnehme, hält auch Emil Fischer eine solche Deutung für zulässig. Es erscheint mir jedenfalls verfrüht, auf Grund der differierenden Analysen diese Tatsache als sichergestellt zu betrachten, ich muß

aber den Hinweis hinzufügen, daß die Verhältnisse bei Mucinen und Mucoiden ähnlich liegen könnten. Ich erwähne nur, daß das Ovomucoid, in dem Seemann 36 Proz. Kohlehydrat gefunden hat, nach Krawkow kohlehydratfrei sein soll. Ich erwähne ferner, daß die Werte, die für abspaltbare Kohlehydrate aus den Mucinen der Ovarialflüssigkeit gefunden wurden, zwischen 30 und 2 Proz. schwanken. Trotz dieser Widersprüche dürfte es nicht angezeigt sein, auf die ursprüngliche Anschauung Landwehrs zurückzugreifen, daß die Mucinstoffe nur Gemenge von Proteinsubstanz und Kohlehydrat sind. Die Annahme, daß es wirklich Mucin-substanzen gibt, die nur in ihrem Gehalt an chemisch gebundenem Kohlehydrat wechseln, erscheint plausibler und diese Auffassung auf die echten Eiweißkörper zu übertragen, ist wohl nicht gezwungen.

Anders liegen die Verhältnisse für diejenigen Proteinsubstanzen, in denen alle Autoren nur äußerst geringe Mengen von Kohlehydrat gefunden haben. Ich meine das Serumalbumin und das Serumglobulin, da nur bezüglich dieser quantitative Angaben vorliegen. In vier Versuchen am kristallisierten Serumalbumin fand ich durch die titrimetrische Berechnung ungefähr $\frac{1}{2}$ Proz. abspaltbares Kohlehydrat. Ein Versuch, solches darzustellen, hatte ein negatives Resultat. Abderhalden, Bergell und Dörpinghaus hatten Serumalbuminpräparate in Händen, die entweder keine oder nur eine schwache Reaktion nach Molisch gaben. Ersteres Faktum würde unzweifelhaft dartun, daß es Serumalbumin gibt, welches kein Kohlehydrat in seinem Molekül enthält. Präparate mit schwacher Reaktion nach Molisch würden weniger beweisen, da ein solcher Ausfall dieser Reaktion ebensowohl von geringen Mengen beigemengten Kohlehydrates als auch von solchen im Molekül gebundenen Zuckern herrühren kann. Mir ist es nicht gelungen, Serumalbuminpräparate ohne Molischs Reaktion zu erhalten, und da mir neuerliche Spaltungsversuche bei den großen Schwierigkeiten, mit denen ich schon bei meiner ersten Untersuchung zu kämpfen hatte, wenig aussichtsreich erschienen, habe ich nach einem andern Weg gesucht, um zu entscheiden, ob es Serumalbumin mit Kohlehydrat im Molekül gibt. Ich habe diesen Weg auch beim Serumglobulin und beim Eialbumin eingeschlagen. Die Voraussetzung war folgende:

Falls das Kohlehydrat den Eiweißkörpern nur beigemengt ist, muß man bei der enzymatischen Spaltung Produkte erhalten, denen diese Verunreinigung mit Kohlehydrat in gleicher Weise anhaftet. Gelingt es jedoch bei der von mir in erster Linie

in Anwendung gezogenen Pepsinspaltung Albumosen zu erhalten, die außerordentlich starke Reaktion nach Molisch geben, während sie anderen Albumosen fehlt, so ist dadurch zur Evidenz erwiesen, daß das Kohlehydrat in das Molekül der untersuchten Protein-substanz eingefügt ist.

Ganz kurz möchte ich erwähnen, daß es mir in Bestätigung der insbesondere von E. P. Pick und Umber ermittelten Tatsachen gelungen ist, Albumosen mit reichlichem Kohlehydratgehalt, sogenannte Glykoalbumosen, aus dem Verdauungsgemisch des kristallisierten Ovalbumins zu isolieren.

Ein etwas anderes Resultat hatten die Versuche am Serumalbumin. Bei diesem Präparat war ich nicht in der Lage, eine durch Pepsinspaltung gewonnene Albumose als Glykoalbumose ansprechen zu können, hingegen fand ich Molischs Reaktion sehr stark in dem mit Ammonsulfat gesättigten Filtrate der Albumosen, und ich erhielt in diesen durch Alkoholfällung ein sogenanntes Glykopepton. Inwieweit diese Tatsache für eine andersartige Bindung der Kohlehydratgruppen im Serumalbumin spricht, vermag ich nicht zu entscheiden. Sie scheint mir jedoch für das von mir zur Untersuchung benützte Serumalbumin zu beweisen, daß es Kohlehydrat in seinem Molekül gebunden enthalten hat.

Was das Globulin anlangt, so habe ich in meinen ersten beiden Veröffentlichungen über diesen Gegenstand mitgeteilt, daß sich durch Säuren aus Globulin Glykose, Glykosamin, eine links drehende Aldose und Kohlehydratsäuren abspalten lassen. Ob die von mir nachgewiesene Fruktose präformiert war, mußte ich bei der in Anwendung gekommenen Methodik unentschieden lassen. Die Menge reduzierender Substanz betrug in den ersten Versuchen ungefähr 1 Proz. Auch bezüglich des Kohlehydratgehaltes des Blutglobulins wurden von Abderhalden, Bergell und Dörpinghaus Zweifel geäußert, ob es sich nicht um Verunreinigungen mit Kohlehydraten handelt, und auch Hammarsten und Cohnheim haben diese Möglichkeit betont. Sehe ich vollständig von der Frage ab, in wieweit das Globulin ein Gemenge verschiedener Eiweißkörper ist, unter denen sich kohlehydratreichere und kohlehydratärmere bzw. kohlehydratfreie befinden mögen — und diesen Standpunkt habe ich in allen meinen Untersuchungen über die Abspaltung reduzierender Substanz aus Blutglobulin betont — so muß ich auf Grund meiner Versuche mit peptischer Spaltung die Ansicht aufrecht erhalten, daß sich in der Globulinfraktion Eiweißkörper mit gebundenem, nicht bloß mechanisch beigemengtem, Kohlehydrat befinden.

Was die Natur der Kohlehydrate aus Globulin betrifft, so sind Glykose und Glykosamin schon in meinen ersten Untersuchungen bereits mit Sicherheit identifiziert worden. Die gleichfalls nachgewiesene Fruktose konnte hingegen möglicherweise ein durch sekundäre Veränderung aus der Glykose entstandenes Produkt sein. Um dies zu entscheiden, habe ich versucht, aus dem Gemisch der Spaltungsprodukte des Blutglobulins Fruktose auf direktem Wege darzustellen. Dies gelang nicht. Spaltet man Blutglobulin mit Salzsäure in der beschriebenen Weise, fällt mit Phosphorwolframsäure und engt das Filtrat hinterher ein, so gibt dieses die Probe von Seliwanoff kaum angedeutet — auch nicht in der verschärfenden Modifikation von Rosin. Von der Darstellung eines Methyphenylhydrazinderivates habe ich Abstand genommen, da nach den neuesten Untersuchungen selbst ein positiver Ausfall nicht eindeutig gewesen wäre. Ich muß daher die Fruktose aus der Reihe der im Blutglobulin präformierten Kohlehydrate streichen. Die linksdrehende Aldose findet sich konstant unter den Spaltungsprodukten mit reduzierendem Charakter. Man vermag sie in der Weise zu erhalten, daß man die alkohollösliche Fraktion der Benzoyl ester verseift und vergäht, dann bleibt sie unvergoren im Filtrat, das man nach Behandeln mit Kieselguhr leicht von der suspendierten Hefe durch Filtration trennen und klären kann. Sie ist in wechselnden, aber außerordentlich kleinen Mengen vorhanden, weswegen ihre Identifikation auf Schwierigkeiten stoßen wird. Wegen der absolut geringen Menge — es handelt sich um Bruchteile von 1 Proz. — muß es auch unentschieden bleiben, ob dieser Zucker vom Blutglobulin nur mechanisch mitgerissen oder in dessen Molekül verankert ist.

Ich komme nun zu der Frage, ob die gefundene Glykose als präformiert anzusehen ist. Es handelt sich dabei um sehr kleine Mengen. Abderhalden, Bergell und Dörpinghaus haben die Quantität der gefundenen Glykose mit 0,1 Proz. veranschlagt*). Auf Grund meiner Versuche würde ich sie auf ungefähr $\frac{1}{3}$ der reduzierenden Substanzen, die sich aus Globulin abspalten lassen, schätzen. Um zu entscheiden, ob die Glykose an das Eiweiß gebunden oder, was a priori ja nicht unwahrscheinlich war, nur mechanisch beigemennt ist, habe ich einmal Globulin untersucht, das ich aus einer Exsudat-

*) Die genannten Autoren fanden überhaupt nur 0,1 Proz. nicht auswaschbares Kohlehydrat. Das sicher vorhandene Glykosamin dürfte wohl bei der von ihnen zur Anwendung gebrachten Methodik, dem Schütteln mit Silberoxyd, zerstört worden sein.

flüssigkeit gewonnen hatte, und auch aus diesem ließ sich durch Säure Glykose abspalten. Ich habe fernerhin das Blutserum in der Weise vorbehandelt, daß ich es 24 Stunden mit Hefe stehen ließ. Das Blutglobulin, das aus diesem Serum gewonnen war, spaltete ebenfalls bei geeigneter Behandlung Glykose ab. Da Abderhalden, Bergell und Dörpinghaus durch Behandlung des Blutglobulins mit konzentrierter Kalilauge ein Dextrin gewannen, aus dem sie durch Säurespaltung Glykose erhielten, habe ich das von mir seiner Zeit beschriebene aus Blutglobulin durch verdünnte Alkalispaltung erhaltene dextrinartige Produkt der Wirkung der Diastase unterworfen, konnte jedoch hinterher freie Glykose nicht nachweisen. Aus diesen Versuchen leite ich nicht nur die Berechtigung her, zu sagen, daß das Globulin in seinem Moleküle überhaupt Kohlehydrate enthält, sondern auch zu behaupten, daß die Glykose der Globulinfraktion nicht beigemengt, sondern an das Eiweiß chemisch gebunden ist.

Es ist gewiß erlaubt, in dieser Frage das biologische Experiment zur Entscheidung mit heranzuziehen und die Ergebnisse biologischer Forschung für die chemische Fragestellung zu verwerten. Und bei der Sichtung der Literatur ergibt sich in der Tat, daß schon von vielen Autoren an eine kolloide Bindung des Zuckers gedacht worden ist. Als ersten nenne ich Schenck, der das Verhältnis, in dem Serumeiweiß Zucker zu binden vermag, auf 100:2 schätzte. Allerdings glaubte Schenck später, daß der aus Serumeiweiß durch Säure abspaltbare Traubenzucker nur mechanisch mitgerissen sei. Doch Bendix und Bickel sahen wiederum die Fehlerquellen, mit denen die quantitative Traubenzuckeranalyse im Blute behaftet ist, dadurch gegeben, daß Zucker in irgend einer Bindung zum Eiweiß steht: vielleicht, wie sie sich ausdrücken, in einer physikalisch-chemischen, da er nicht mehr auswaschbar ist, wohl aber durch geringfügige chemische Eingriffe in Freiheit gesetzt werden kann. Die Erfahrungen bei der Phlorhidzindiurese, wie sie von O. Loewy einerseits, von amerikanischen Autoren andererseits gewonnen wurden, lassen sich auch in dem Sinne verwerten, daß ein Teil des Blutzuckers in an das Eiweiß gebundener Form transportiert wird. Denn letztere fanden, daß die phlorhidzinvergiftete überlebende Niere mehr Zucker sezerniert als dem Gehalt des Blutes an freiem Zucker entspricht. Und schließlich seien noch die Versuche von Embden mit künstlicher Durchblutung der Leber, die von Kohlehydraten frei ist, herangezogen, in der dieser Autor hinterher Zuckervermehrung konstatierte.

Auch Bial und Blumenthal haben Experimente angestellt, die beweisen könnten, daß Zucker an Bluteiweiß gebunden ist. Mittelst einer Farbenreaktion mit dem von Bial angegebenen Reagens hat Blumenthal die Behauptung, daß das Eiweiß unter normalen Verhältnissen Traubenzucker in gebundener Form enthalte, gestützt und zeigen können, daß das Bluteiweiß des diabetischen Tieres an Hexose verarmt. Auf Grund dieser Tatsache kommt Blumenthal zur Vorstellung einer lockeren Verbindung des Zuckers mit Eiweiß.

Ich habe diese interessanten Versuche Blumenthals auf quantitativem Wege nachzuprüfen gesucht, mußte jedoch schließlich davon Abstand nehmen; denn es hat sich gezeigt, daß die titrimetischen Werte für Zucker, die man nach der Spaltung verschiedener Blutglobuline erhält, in unübersehbarer Weise schwanken. Vielleicht liegt die Ursache davon in dem von Zanetti behaupteten Schwanken der Menge des reichlich Kohlehydrat abspaltenden Serummucoïds, von dem ich den Beweis erbringen konnte, daß es bereits vor Halbsättigung mit Ammonsulfat auszufallen beginnt und sich daher zum Teil wenigstens in der Globulinfraktion findet. Da sich aus diesem Glykosamin abspalten läßt, so ist die Tatsache, daß sich dieses mit einem der Globulinkohlehydrate identifizieren läßt, vielleicht schon durch dieses Verhalten des Serummucoïds gegen Ammonsulfat erklärt. Das berührt aber meine Behauptung von der Abspaltbarkeit des Glykosamins aus Globulin nicht, da ich dieses nur in bezug auf sein Verhalten gegenüber der Salzfällung charakterisiert habe.

Es sind hier vielleicht ein paar Worte darüber angebracht, wie wir uns die Bindung der Kohlehydrate in der Globulinfraktion vorstellen müssen. Neuberg hatte erst kürzlich im allgemeinen dargelegt, daß das, was wir bisher über die chemische Konstitution der Eiweißkörper und über die chemische Natur des Glykosamins wissen, dem Gedanken, daß das Glykosamin glykosidartig gebunden ist, keinen Spielraum läßt. Anders dagegen die Glykose, die eine Kondensation zu solchen Glykosiden sehr wohl ermöglicht. Wenn ich seiner Zeit davon gesprochen habe, die Glykose stelle ein primäres Spaltungsprodukt des Globulins dar, so war dieser Ausdruck im Gegensatz zum Vorhandensein der Fruktose gewählt. Ich habe ja sogar den Ausdruck Transportzucker gebraucht und dadurch angezeigt, daß ich die Verbindung für eine lockere halte, nicht etwa für eine solche, wie die der Aminosäure im Eiweißmolekül. Welcher Art diese Bindung aber ist, darüber kann uns nur das Verhalten der Glykose bei der

Spaltung durch Enzyme Aufschluß geben, bei Versuchen, wie sie Neuberg und ich gegenwärtig im Gange haben.

Noch eine physiologische Schlußbemerkung. So verfrüht es seiner Zeit war, das Rätsel der Zuckereiweißbildung für gelöst zu halten, nachdem man davon Kenntnis gewonnen hatte, daß einige Eiweißkörper durch Säure reduzierende Substanz abspalten, so verkehrt wäre es heute, der Zuckergruppe im Eiweiß jede Bedeutung für den Zuckerstoffwechsel abzusprechen. Aber die Bedeutung kann nur eine geringe sein, weil die Eiweißkörper eben nur wenig Kohlehydrat enthalten. Und wir müssen nach anderen Quellen der Zuckerbildung speziell im diabetischen Organismus suchen. Diejenigen aber, die das zuckerbildende Material auch in den Fettsäuren gegeben sehen, würden einen logischen Fehler begehen, wenn sie eine Zuckerbildung aus den Aminosäuren in Frage stellen wollen. Denn diese werden durch die Desamidierung zu Fettsäuren, und die Desamidierung ist ein Vorgang, dessen große biologische Bedeutung für den Stoffwechsel nach dem bereits Bekannten wohl nicht noch erwiesen zu werden braucht.

Ein Teil der vorliegenden sehr kostspieligen Versuche wurde mir durch ein Stipendium der Gräfin Bosc-Stiftung ermöglicht.

XXVII.

Bemerkungen über die Stickstoffverteilung im Harn.

Von Dr. Giuseppe Satta.

Aus der inneren Abteilung des städtischen Krankenhauses zu Frankfurt a. M.
(Oberarzt Prof. C. von Noorden).

I.

Die quantitative Untersuchung des gesamten Stoffumsatzes in Krankheiten hat an sich viele Tatsachen festgestellt und mehrfach auch zu praktisch-wichtigen Folgerungen geführt, die genaue Durchsicht der Ergebnisse zeigt aber, daß vielfach in krankhaften Zuständen keine Störung des Gesamtstoffumsatzes vorhanden ist, wohl aber wahrscheinlich eine Veränderung der intermediären Stoffwechselvorgänge. Darnach wären daher gerade von dem Studium der intermediären Prozesse wichtige Ergebnisse zu erwarten.

Was besonders den Stickstoffstoffwechsel betrifft, so sind die Fragen des gesamten Stickstoffumsatzes wohl als einigermaßen erledigt anzusehen, während die Untersuchung des intermediären Stoffwechsels noch in den Anfängen steht. Zwei krankhafte Zustände, die eine besondere Störung der intermediären Umwandlungsprozesse eines bestimmten stickstoffhaltigen Komplexes darstellen, die Alkaptonurie und die Cystinurie, dürften die Möglichkeit bieten, in die feineren Störungen des Stickstoffumsatzes einzudringen. Einen viel zugänglicheren sehr dankbaren Weg hat man geglaubt in dem, auf der Methode der Harnstoffbestimmung von Schöndorff begründeten Verfahren zur getrennten Bestimmung des Stickstoffes der Monoaminosäuren (Pfaundler)*) gefunden zu haben. Inwiefern sich bisher die darauf gesetzten Hoffnungen erfüllt haben, ist einigermaßen aus der nachstehenden Zusammenstellung der einschlägigen Untersuchungen zu ersehen.

Ascoli und de Grazia**) fanden bei chronischer Nephritis inkonstante Werte: für Harnstoff 74.6 bis 87 Proz.,

*) Zetschr. f. physiol. Chemie 30, 75.

**) Berliner klin. Wochenschr. 1901. Nr. 40.

für die nicht durch Phosphorwolframsäure fällbaren Stoffe 75 bis 99 Proz., für die Monoaminosäurenfraktion 1 bis 17 Proz. des Gesamtstickstoffs; in einem Fall von Carcinoma ventriculi fanden sich nur 59 bis 60 Proz. des Gesamtstickstoffs als Harnstoff neben einem relativ großen Gehalt an mit Phosphorwolframsäure fällbaren Substanzen und außerordentlich hohen Werten für die Monoaminosäurenfraktion (10 bis 26 Proz.).

Die Veröffentlichungen von R. v. Jaksch*) enthalten viele Beobachtungen sowohl an normalen als an pathologischen Harnen. Das Studium der normalen Verhältnisse hat nichts Neues erbracht; in bezug auf die krankhaften Zustände ergab sich, daß die Nierenerkrankungen eine mehr oder minder bedeutende Harnstoffretention zeigen, und daß bei Lebererkrankungen, Typhus abdominalis, Diabetes mellitus und bei einzelnen Fällen von Basedowscher Krankheit eine Vermehrung (!) des Aminosäurenstickstoffes nachweisbar ist, bei Typhus z. B. bis 2,29 Proz., bei Diabetes bis 3,35 Proz. des gesamten Stickstoffs.

Nach den Versuchen von M. Halpern**) läßt sich sagen: wenn eine Verminderung des relativen Harnstoffgehaltes bei Nephritikern vorkommt, so erfolgt sie zu gunsten des Ammoniaks und der Extraktivstoffe;

in Fällen von verschiedenen Blutkrankheiten, von Lungentuberkulose, Gallensteinkolik sind die Werte für alle Bestandteile durchaus normal;

bei Carcinom und Inanition kann eine Verminderung in der Harnstoffausscheidung auftreten. Diese Verminderung ist aber nicht konstant; jedenfalls läßt sich an Stelle der verminderten Harnstoffausscheidung eine Vermehrung des Ammoniaks und der Extraktivstoffe, aber keine Zunahme der sogenannten Monoaminosäurenfraktion erkennen;

in 6 Fällen von verschiedenen Krankheiten aber, in denen die Autopsie Veränderungen an der Leber aufwies, war am Harn keine Abnormität in dem Gehalt an Monoaminosäuren zu beobachten.

Die von Landau***) an normalen Personen angestellten Versuche haben gezeigt, daß die Art des genossenen Eiweißes keinen Einfluß auf die Stickstoffverteilung im Harn hat; etwas größere Schwankungen lassen sich nur in der Monoaminosäurenfraktion bemerken; Über- und Unterernährung führen zu keiner Veränderung.

*) Zeitschr. f. klin. Medizin 47, 50.

**) Zeitschr. f. klin. Medizin 50, 355.

***) Deutsch. Archiv f. klin. Medizin 79, 417.

v. Jaksch*) fand in einer weiteren Reihe von Versuchen, daß die Phosphorvergiftung zu einer vermehrten Ausfuhr sämtlicher stickstoffhaltigen Produkte führt, vor allem des Harnstoffes.

Erben**), der sich mit Untersuchung des Harnes bei Infektionskrankheiten beschäftigte, konnte während des Fiebers und eventuell der ersten fieberfreien Tage eine Vermehrung der Stickstoffausscheidung konstatieren; die Vermehrung geschieht hauptsächlich auf Kosten der mit Phosphorwolframsäure fällbaren Körper, besonders des Ammoniaks und der Harnsäure. Die Vermehrung der Harnsäure findet bei den einzelnen Erkrankungen — je nach ihrer Natur — in verschiedenem Grade statt. Was das Verhalten der Monoaminosäurenfraktion anbelangt, so gibt Erben an: bei Morbillen war eine sehr geringe, bei Scarlatina eine starke Vermehrung nachweisbar, besonders in einem Fall, wo Vereiterung einer Lymphdrüse aufgetreten war, bei Angina cruposa und Varicella fand sich eine Vermehrung erst in den ersten fieberfreien Tagen; bei Typhus abdominalis eine Vermehrung zurzeit des höheren Fiebers, die relativ viel stärker wird am vierten bis sechsten fieberfreien Tage.

II. Zur Methodik.

In den nachstehend mitgeteilten Versuchen wurden von mir folgende Bestimmungen ausgeführt:

- I. Gesamtstickstoff nach Kjeldahl = N.
- II. Stickstoff des Phosphorwolframsäurefiltrats = $\overline{\text{NPW}}$.
- III. „ „ Phosphorwolframsäureniederschlags = NPW^+ .
- IV. „ „ Harnstoffes = $\text{N}\overline{\text{U}}^+$.
- V. „ der Harnsäure $\text{N}\overline{\text{U}}$.
- VI. „ „ Purinkörper = NP.
- VII. „ des Ammoniaks = NH_3 .
- VIII. „ der sogenannten Monoaminosäurefraktion = NA.

Hierzu sei folgendes bemerkt: I. Der gesamte Stickstoff wurde nach der üblichen Methode in je 5 ccm doppelt bestimmt. Die angewandte Schwefelsäure- und Natronlösung war $\frac{1}{5}$ normal.

II. bis III. Bisher sind drei Fehler bei der Bestimmung des mit Phosphorwolframsäure fällbaren und nicht fällbaren Anteils bekannt. α) ist die Möglichkeit gegeben, daß beim Auswaschen des Niederschlags ein Teil der schon gefällten Phosphorwolframate in Lösung geht; β) kann bei Anwendung überschüssiger Phosphorwolframsäure die Fällung unvollständig bleiben, γ) besitzt die Phosphorwolframsäure die Fähigkeit, unter Umständen Monoaminosäuren zu fällen.

*) Zeitschr. f. phys. Chemie **40**, 123.

) Zeitschr. f. Heilkde. **25, II. Heft.

α) Der erste Fehler wird eingeschränkt, wenn der Niederschlag mit der zur Fällung gebrauchten Phosphorwolframsäurelösung nachgespült wird, und sehr leicht beseitigt, wenn die Stickstoffbestimmung in einer aliquoten abpipettierten Menge des Filtrats angestellt wird.

β) Es ist bekannt, daß die Phosphorwolframate der Diaminosäuren nicht absolut unlöslich sind. Gulewitsch*) hat z. B. für die Löslichkeit des Argininphosphorwolframat gefunden, daß sich bei einem genügenden Überschuß des Reagens etwa 0,07 g Arginin in 1 l Flüssigkeit löst. Th. Gumbel**) hat ähnliche Versuche auch für andere Diaminosäuren angestellt. Zunächst untersuchte er wieder das Verhalten des Arginins und fand, daß der Niederschlag sich am leichtesten in Wasser, schwerer in einer Mischung von verdünnter HCl und Phosphorwolframsäure, noch schwerer in dieser Mischung löst, wenn man den Niederschlag 24 Stunden stehen läßt. Das Lysinphosphorwolframat zeigte ein ganz ähnliches Verhalten wie das Arginin. Der Histidinphosphorwolframatniederschlag geht dagegen beim geringsten Überschuß der Säuremischung wieder in Lösung und wird bei neuerlichem Zusatz derselben Mischung wieder gefällt. Um diese letzte Fehlerquelle zu vermeiden, kann man einen mäßigen Überschuß des Fällungsmittels anwenden; wenn dieses Verfahren aber die Löslichkeit des Histidinphosphorwolframat vermindert, so erleichtert es die Wiederauflösung der Arginin- und Lysinphosphorwolframate. Bei den Versuchen über die Stickstoffverteilung der Eiweißkörper kann man ein fast zuverlässiges Resultat mit der Anwendung einer bestimmten Verdünnung der zu untersuchenden Flüssigkeit erreichen (wie von Gumbel angegeben wurde); trotzdem bleiben noch immer Verluste von etwa 5 bis 10 Proz. des gesamten Diaminostickstoffes. Bei den Harnbestimmungen läßt sich dagegen diese Fehlerquelle wohl nicht ganz beseitigen.

Daß eine sehr konzentrierte Monoaminosäurenlösung durch reichlichen Zusatz von Phosphorwolframsäure gefällt wird, ist unzweifelhaft; andererseits ist sicher, daß stark verdünnte Lösungen durch einen mäßigen Zusatz nicht gefällt werden. Im Urin nun ist die Konzentration der vorhandenen Monoaminosäuren sehr gering; sie erreicht sicher nicht 0,5 Proz., einen Wert, bei welchem die Monoaminosäuren durch Phosphorwolframsäure nicht gefällt werden und der auch in pathologischen Fällen keineswegs erreicht wird. Um die Richtigkeit dieser Annahme zu kontrollieren, habe ich einem Harn, dessen Gehalt an den mit Phosphorwolframsäure fällbaren Körpern gleichzeitig bestimmt wurde, etwas Alanin und Glykokoll hinzugefügt. Die doppelt angestellten Analysen gaben folgende Resultate:

Gewöhnlicher Harn	10,9 ccm	$\frac{N}{5}$ -Säurelösung	neutralisiert
„ „ + Alanin	10,9	„	„
„ „ + Glykokoll	10,9	„	„

Was nun die von mir ausgeführten Bestimmungen anbelangt, habe ich sowohl den Niederschlag als auch das Filtrat dem Kjeldahlverfahren unterworfen; die so erhaltenen Stickstoffzahlen wurden nur verwendet, wenn die Summe beider der gesamten N-Zahl fast genau entsprach. In den Tabellen aber habe ich die NPW-Werte als Standardzahlen angenommen.

*) Zeitschr. f. physiol. Chemie 27, 195.

**) Diese Beiträge 5, 297.

IV. Bei der Harnstoffbestimmung waren zwei Aufgaben zu lösen. Welche Methode war einerseits zu verwenden, um überhaupt möglichst richtige Werte zu erhalten; welche Methode andererseits speziell bei diabetischem Harn?

Die meist benutzten klinischen Methoden für die $\text{N}\overset{+}{\text{U}}$ -Bestimmung sind die von Schöndorff, Mörner-Sjöqvist und Mörner-Folin. Jede von diesen Methoden hat ihre Fehlerquellen. Bei der Mörner-Sjöqvistschen geht zwar der ganze Harnstoff in die alkohol-ätherische Lösung hinein, aber daneben auch andere Körper, die mit der Barytmischung nicht gefällt werden. So scheint z. B. bei Anwesenheit von Alanin und Glykokoll die Methode an Genauigkeit einzubüßen, wie aus folgenden Vergleichsversuchen ersichtlich ist:

$\text{N}\overset{+}{\text{U}}$ im Harn nach Mörner-Sjöqvist	15,5 ccm H_2SO_4
„ „ „ „ „ nach Zusatz von Alanin .	16,0 „ „
„ „ „ „ „ nach Zusatz von Glykokoll	15,8 „ „

Auch Hippursäure geht in die Alkoholäthermischung. Jedenfalls zeigen die mit dieser Methode erhaltenen Resultate fast immer höhere (nur ausnahmsweise niedrigere) Werte als die mit der Schöndorffschen erhaltenen. Diese wurde bisher als die genaueste betrachtet. In der letzten Zeit sind gegen dieselbe einige Einwände erhoben worden. v. Jaksch und sein Schüler F. Erben betonen, daß die neue Methode von Mörner-Folin die richtigsten Werte liefert, obwohl die mit dieser und die mit der Schöndorffschen Methode erhaltenen Zahlen sich erheblich unterscheiden (bis zu 10 Proz. des gesamten N).

Die andere Schwierigkeit war, den Einfluß des Zuckers auf die Genauigkeit der Schöndorffschen Methode zu beseitigen. Es ist seit v. Udránszky*) bekannt und von Samuely**) genau untersucht, daß beim Kochen von Kohlehydraten mit Säuren bei Anwesenheit von Amiden und auch von Ammonsalzen die Bildung von sogenanntem Melanoidin (Huminkörper) vor sich geht; diese Körper halten eine Temperatur von 150° aus; sie werden durch Phosphorsäure nicht zersetzt. Der Fehler, der hierdurch bei der Harnstoff-Bestimmung nach Schöndorff entsteht, tritt schon bei geringem prozentischen Zuckergehalt des Urins auf und steigt mit dem Zuckergehalt, ohne daß ein bestimmtes Verhältnis zwischen letzterem und dem Stickstoffdefizit besteht. Dieses Defizit tritt schon in Harnen auf, in denen sich durch die qualitative Untersuchung kein Zucker erkennen läßt — das habe ich bei einem Diabetiker nachweisen können. Obwohl der Harn nach mehrtägiger strenger Diät zuckerfrei und mit der polarimetrischen und Reduktionsmethode das Vorhandensein von Glykose nicht mehr nachweisbar war, habe ich mit der Schöndorffschen Methode im Vergleich mit der Mörner-Sjöqvistschen folgende Werte erhalten:

	$\text{N}\overset{+}{\text{U}}$ nach Mörner-Sjöqvist	$\text{N}\overset{+}{\text{U}}$ nach Schöndorff
1. Tag	11,08 g	8,31 g
2. „	12,32 „	10,58 „
3. „	7,88 „	7,35 „
4. „	4,68 „	4,43 „
5. „	5,98 „	5,85 „

*) Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 33.

**) Diese Beiträge 2, 355.

Nur am fünften Tag tritt annähernde Übereinstimmung zwischen den mit den zwei Methoden erhaltenen Zahlen ein. Auf Grund dieser Tatsachen darf man behaupten, daß die Schöndorffsche Methode bei Diabetes wenigstens in schweren Fällen völlig unbrauchbar ist.

Um die Bildung der Huminkörper zu verhindern, habe ich versucht, vor der Bestimmung die Glykose durch Vergärung des Harnes zu entfernen. In einem Vorversuch hatte ich mich überzeugt, daß die stickstoffhaltigen Substanzen des Vergärungsmaterials keine wesentliche Fehlerquelle darstellen. So z. B. enthalten 25 ccm einer sehr konzentrierten Hefeemulsion nur 0,0023 g durch Phosphorsäure abspaltbaren Stickstoff.

Ich habe zwei Reihen von Untersuchungen mit und ohne Zusatz von Glykose angestellt; die eine mit Harnstofflösung von bekanntem Gehalt, die andere mit normalem Urin, den ich der Hefevergärung unterzog.

Die N^{\dagger} -Bestimmung wurde immer ausgeführt, wenn die qualitative Untersuchung einer Kontrollprobe keine positive Reaktion auf Zucker mehr aufwies; die Hefe wurde auf einem künstlichen Nährboden gezüchtet.

N^{\dagger} der gebrauchten Flüssigkeit	N^{\dagger} derselben nach Zusatz von 1 Proz. Glykose	nach Zusatz von 5 Proz. Glykose	nach Zusatz von 10 Proz. Glykose
Harnstofflösung 0,102	0,0756	0,0554	0,081
0,102	0,094	0,0100	—
0,0503	0,0473	0,0427	0,047
Normaler Urin 0,083	0,0483	0,0158	0,0829
0,111	0,0987	0,085	0,105

Die Tabelle zeigt deutlich, daß die Gärung kein völlig zuverlässiges Mittel zur Entfernung des Zuckers ist, wenngleich es scheint, daß bei großen Zuckermengen die Zersetzung des Zuckers fast vollständig ist. Daher könnte man daran denken, einem diabetischen Harn Zucker bis zu 10 Proz. Gehalt zuzusetzen; aber, wie oben hervorgehoben wurde, ist es immer sehr schwer, den Punkt zu erkennen, wo der Zucker ganz zersetzt ist, besonders wenn man ins Auge faßt, daß die qualitative Zuckeruntersuchung kein zuverlässiges Merkmal dafür darstellt.

Die β -Oxybuttersäure gibt dagegen keine Veranlassung zur Bildung von Huminkörpern, wie ich bei einem Versuche feststellen konnte:

N in einer Harnstofflösung 0,0957 g

N „ derselben Lösung + 0,5 Proz. β -Oxybuttersäure 0,0957 „

N „ „ „ + 0,25 „ „ 0,0959 „

Die Anwendung der für die Mörner-Sjöqvistsche Methode vorgeschlagenen Modifikation Braunsteins ist nicht zu empfehlen, weil die Glykose sich in der Alkoholäthermischung teilweise löst, was aus folgendem Versuch hervorgeht:

N des U^{\dagger} nach Mörner-Sjöqvist 0,062 g

N „ „ + 5 Proz. Glykose nach Braunstein . 0,040 „

Der Zusatz von 5 Proz. Glykose hat ein Stickstoffdefizit von etwa 35 Proz. hervorgerufen.

Über die Methode von Mörner-Folin habe ich keine eigene Erfahrung; doch haftet ihr vermutlich derselbe Fehler an.

Ich habe mich daher entschlossen, die Mörner-Sjöqvistsche Methode bei diabetischen, und die Schöndorffsche bei normalen Harnen anzuwenden. In beiden Fällen befolgte ich alle Vorschriften, die nötig sind, um zuverlässige Resultate zu erreichen.

V. Der N-Gehalt der Harnsäure wurde titrimetrisch nach Hopkins bestimmt.

VI. Der Purinkörperstickstoff wurde nach Camerer ermittelt.

VII. Die Zahlen des Ammoniaks oder besser des leicht abspaltbaren Stickstoffes wurden bei dem ersten und zweiten Versuche durch Vakuumdestillation mit Magnesia, bei dem dritten Versuche nach Schlösing ermittelt.

VIII. Der Wert für die sogenannte Monaminosäurefraktion wurde durch Berechnung gewonnen.

Alle Bestimmungen, außer der des Ammoniaks nach Schlösing, wurden doppelt ausgeführt. Die $\bar{\text{NPW}}$ - und NPW^+ -Bestimmungen wurden bisweilen vielfach ausgeführt.

III. Stickstoffverteilung bei einem normalen Individuum in Kohlehydratkarenz.

Es handelt sich um eine Patientin, die wegen Magenbeschwerden ins Krankenhaus kam. Die Untersuchung ergab beginnende Gravidität, sonst nichts Abnormes.

Die Versuchsanordnung war folgende: in den ersten drei Tagen bekam die Patientin eine aus Eiweiß und Fett bestehende Nahrung, und zwar 1 l Bouillon, 8 Eier, im ganzen nach den gewöhnlichen Laboratoriumsbestimmungen 8,2 g N, 40 g Fett und 585 Bruttokalorien. Am vierten Tage wurden Kohlehydrate in folgender Weise hinzugefügt: 100 g Brot, 100 g Zwieback, 20 g Glykose; im ganzen 8,2 g N, 40 g Fett, 200 g Kohlehydrate, 1405 Bruttokalorien.

Während des Verlaufs des Versuchs trat keine Störung, besonders keine von seiten des Magendarmapparats, auf.

Ich halte es für zweckmäßig, die erhaltenen Resultate getrennt zu besprechen.

a) Das Verhältnis zwischen $\bar{\text{NPW}}$ und NPW^+ .

Tabelle I.

Urin- menge	Spezifi- sches Gewicht	N	$\bar{\text{NPW}}$	NPW^+	Prozent. Zusammen- setzung Ges.-N = 100		Bemerkungen
					$\bar{\text{NPW}}$	NPW^+	
1025	1020	12,74	10,85	1,89	85,17	14,83	Eier und Bouillon
1415	1020	14,78	12,39	2,29	84,51	15,49	
1400	1020	12,89	10,11	2,78	78,44	21,56	
1030	—	11,42	8,53	2,88	74,69	25,31	Eier, Bouillon und Kohlehydrate Gewöhnl. Diät
900	1023	8,93	6,96	1,97	77,94	22,06	
625	1025	7,98	6,16	1,82	77,19	22,81	
530	1026	7,96	6,46	1,50	81,15	18,85	

Aus der Tabelle geht deutlich hervor, daß die Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung eine langsam eintretende Erhöhung des durch Phosphorwolframsäure fällbaren Stickstoffs nach sich zieht, während bei Kohlehydratzufuhr das Gegenteil eintritt.

Der Einfluß dieses letzteren Faktors tritt aber nicht sofort am ersten Tage auf, hier sehen wir noch ein Plus zu Gunsten des Phosphorwolframsäure-Niederschlags. Diese Tatsache weist darauf hin, daß die Wiederherstellung der normalen Funktion der Zellen nicht gleich am ersten Tage stattfindet. Obwohl die Zellen das ganze Material für die oxydativen, synthetischen usw. Prozesse zu Verfügung haben, können sie doch die normale Arbeit nicht sofort leisten. Ein ähnlicher Fall kommt sicherlich nicht oft zur Beobachtung; eine so merkliche Veränderung des Stoffwechsels, speziell der Acetonkörperausscheidung (vgl. unten Tabelle V) ist wohl sehr selten, und meines Wissens noch nicht beschrieben. Mein Versuch bietet daher ein besonderes Interesse, und es lohnt sich, auf die einzelnen Bestandteile des Phosphorwolframsäure-Niederschlags und -Filtrats näher einzugehen.

b) Zusammensetzung des NPW^+ .

Tabelle II.

NH ₃	NP	N der übrigen Bestandteile des NPW^+	Prozentische Zusammensetzung Gesamtstickstoff = 100			Bemerkungen
			NH ₃	NP	Übrige Bestandteile	
0,757	0,134	0,999	5,94	1,05	7,84	Eier und Bouillon
1,46	0,13	0,70	9,86	0,87	4,76	
2,10	0,147	0,54	17,06	0,94	3,50	
1,88	0,360	0,64	16,46	3,14	5,71	Eier, Bouillon und Kohlehydrate
1,17	0,203	0,597	13,10	2,27	6,69	
0,97	0,169	0,68	12,15	2,11	8,55	
0,323	0,145	1,03	4,05	1,82	12,98	Gewöhnliche Diät

Die tägliche normale Ausscheidung beträgt nach den Landau-
schen Versuchen (mit einer gewöhnlichen Kost) für NH₃ 1,86 bis
2,65 Proz., für NP 1,01 bis 1,22 Proz. des Gesamtstickstoffs. Bei
meinem Falle ist die Vermehrung in der Ammoniakausscheidung
sehr deutlich; sie tritt schon am ersten Tage der Kohlehydrat-
karenz auf, setzt sich am zweiten, dritten fort, um vom ersten
Tage der Kohlehydratzufuhr an abzuklingen und den normalen

Wert zu erreichen. Diese Vermehrung steht, wie ich^{*)} auseinandergesetzt habe, nicht nur in Beziehung zur vermehrten Bildung organischer Säuren, sondern stellt auch, aller Wahrscheinlichkeit nach, eine noch unbekannte Veränderung des Stoffwechsels dar. Die Purinstickstoffwerte nehmen während der Kohlehydratabstinenz in den ersten zwei Tagen ab; am dritten Tage macht sich eine kleine Vermehrung geltend, die am ersten Tage der Kohlehydratzufuhr sehr erheblich wird. Die so erreichte Zahl sinkt am zweiten und dritten Tage ab, um am vierten Tage einen Wert zu zeigen, der für diese Person wohl als normal betrachtet werden darf. Die übrigen Bestandteile erfahren eine Verminderung in der ersten Periode des Versuchs und eine progressive Vermehrung in der zweiten.

Wenn wir aber die Verhältnisse zwischen Ammoniak- und Purinstickstoff und den übrigen Bestandteilen näher untersuchen wollen, so müssen wir von dem durch Phosphorwolframsäure fällbaren Stickstoff während des Verlaufs der zwei Perioden das Plus in der Ammoniakausscheidung abziehen. Von der Betrachtung ausgehend, daß man den am Tage der gewöhnlichen Diät erreichten Ammoniakwert als normal ansehen kann, erhalten wir die folgende Tabelle.

Tabelle III.

Von hundert Teilen NPW entfallen auf			Bemerkungen
NH ₃	NP	die übrigen Bestandteile	
22,11	9,20	68,70	Eier und Bouillon
28,01	11,27	60,72	
32,20	12,16	55,64	
24,41	27,21	48,38	Eier, Bouillon und Kohlehydrate
28,58	17,96	53,46	
27,44	14,40	58,16	
21,44	9,66	68,90	Gewöhnliche Diät

Die Verteilung der verschiedenen mit Phosphorwolframsäure fällbaren Bestandteile läßt in der Periode der Kohlehydratausschaltung eine kleine Vermehrung in den Purinstickstoffzahlen, eine deutliche Zunahme in den Ammoniak-N-Werten erkennen; die übrigen Bestandteile erfahren eine entsprechende Verminderung. In der Periode der Kohlehydratzufuhr zeigen dagegen die Ammoniakwerte eine Neigung, abzunehmen; die Purinstickstoffausscheidung weist eine sehr beträchtliche Steigerung auf, die übrigen Bestandteile nehmen an diesen Schwankungen teil.

^{*)} Diese Beiträge 6, 1.

Das wesentlichste Ergebnis dieses Versuches ist, daß die Vermehrung ebenso in der Ammoniak- wie in der Purinstickstoffausscheidung auf Kosten der übrigen mit Phosphorwolframsäure fällbaren Körper zustande kommen kann. Es wäre sehr wertvoll, entscheiden zu können, welche Bestandteile bei diesem Vorgang beteiligt sind. Leider kennt man noch nicht alle durch den Harn ausgeschiedenen stickstoffhaltigen Substanzen, die mit Phosphorwolframsäure gefällt werden; die meisten Beobachter nehmen an, daß neben Ammoniak- und Purinkörpern Karbaminsäure, Rhodan, Harnfarbstoffe, Harnmucoide, Kreatinin, Eiweißkörper, Diamine, Diaminosäuren und auch etwa vorkommende Ptomaine mit Phosphorwolframsäure gefällt werden. Andererseits ist garnicht zu sagen, ob die Vermehrung in der Ammoniak- oder Purinbilanz auf Kosten einer oder mehrerer dieser Substanzen statthat.

Da die Versuchsperson während des ganzen Verlaufs der zwei Perioden dieselbe Kost erhielt, nur daß in der zweiten Periode Kohlehydrate hinzugefügt wurden, so muß man die Annahme, daß die Veränderung in der prozentischen Zusammensetzung der mit Phosphorwolframsäure fällbaren Körper durch die eingenommene Nahrung hervorgerufen worden sei, als ausgeschlossen betrachten. Die Veränderung läßt sich in diesem Fall nur mit einer Änderung in den intermediären Prozessen erklären, die aller Wahrscheinlichkeit nach nicht auf Kosten des Rhodans, Kreatinins, Harnmucoids, der Eiweißkörper, Diamine, Harnfarbstoffe zustande gekommen sein kann. Es würde dann nichts anderes übrig bleiben als anzunehmen, daß mindestens ein Teil der vermehrten NH_3 - und NP-Ausscheidung den Diaminosäuren oder anderen noch unbekannten im Stoffwechsel auftretenden Produkten ihre Entstehung verdankte. Ich will diese Möglichkeit weder annehmen, noch leugnen; die dafür sprechenden Gründe sind zu wenig maßgebend, um zu einer sicheren Auffassung zu führen.

Mit dem vorliegenden Versuch ist der Nachweis geliefert, daß in der Fraktion des Phosphorwolframsäure-Niederschlags eine besondere Gruppe von Körpern vorhanden ist, deren Menge manchmal zu Gunsten dieser, manchmal zu Gunsten jener Substanzen eine Verschiebung erfahren kann; d. h. der Organismus ist mit einem fluktuierenden Vorrat von solchen Körpern oder Vorstufen derselben versehen, was als eine besondere und zweckmäßige Einrichtung betrachtet werden muß. Dieser Umstand spricht auch gegen die Auffassung, daß die Stoffwechselvorgänge immer in derselben Richtung verlaufen müssen, und gegen die scharfe Einteilung in einen endogenen und exogenen Ursprung eines durch den Harn ausgeschiedenen Körpers. Andererseits ist die Möglichkeit des Zustandekommens einer Vermehrung der Ammoniakausscheidung auf Kosten von verschiedenen Substanzen festgestellt worden.

Diese Erscheinung findet ihre Bestätigung in der Tatsache, daß die Vermehrung der Ammoniakausscheidung nicht völlig Hand in

Hand mit der Verminderung der Harnstoffwerte geht. Das gibt uns Veranlassung, die

c) Zusammensetzung des Phosphorwolframsäure-Filtrats zu besprechen.

Tabelle IV.

NH ₄ ⁺ (NPW)	NU ⁺	NA	Prozentische Zusammensetzung Gesamtstickstoff = 100		Bemerkungen
			NU ⁺	NA	
0,757	10,50	0,35	82,41	2,74	} Eier und Bouillon
1,46	11,64	0,75	71,98	5,08	
2,10	9,64	0,37	74,84	2,94	
1,88	8,04	0,35	70,40	3,06	} Eier, Bouillon und Kohlehydrate
1,17	6,2	0,76	69,42	8,51	
0,97	5,6	0,56	70,42	7,0	
0,323	6,08	0,38	76,36	4,77	Gewöhnliche Diät

Die Tabelle zeigt:

1. Der Harnstoffstickstoff stellt nicht immer 87 bis 90 Proz. des Gesamtstickstoffs dar, in diesem Falle ist das Maximum 82 Proz.

2. Die Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung ruft eine Verminderung in der Harnstoffausscheidung hervor, während gleichzeitig die Ammoniakausscheidung vermehrt wird, ohne daß aber ein enger Zusammenhang zwischen der Harnstoffverminderung und der NH₄-Vermehrung besteht.

3. 3 bis 8 Proz. des Gesamtstickstoffs entfallen auf die sogenannte Monoaminosäurenfraktion. Die Ausscheidungsmenge der letzteren steht also in keiner bestimmten Beziehung zur Menge der anderen von mir untersuchten Körper. — Während der Kohlehydratkarenz werden kleinere Mengen ausgeschieden, was darauf hinweist, daß die Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung keine Vermehrung des Monoaminosäuren-Stickstoffs verursacht.

4. Die Menge des Stickstoffs der Monoaminosäurefraktion kann hohe Werte erreichen; sie betrug bei Landau 4 bis 4,7 Proz., bei Pfaundler 4,76 Proz., bei Krüger und Schmidt 6 Proz. des gesamten Stickstoffs. Ich fand bei einem seit mehreren Tagen im Stickstoffgleichgewicht sich befindenden, mit derselben Kost genährten Mädchen folgende Zahlen:

N	NPW ⁻	NPW ⁺	NU ⁺	NA	Prozentische Zusammensetzung Gesamtstickstoff = 100			
					NPW ⁻	NPW ⁺	NU ⁺	NA
Proz.	Proz.	Proz.	Proz.	Proz.				
1,03	0,924	0,106	0,877	0,047	89,70	10,30	87,43	4,56

Zum Schluß sei die

d) Beziehung zwischen Stickstoff und Harnsäure berücksichtigt.

Tabelle V.

N	Harnsäure	Gehalt an \bar{U} (Gesamt-N=100)	Acetonkörper- summe als β -Oxybuttersäure	Bemerkungen
12,74	0,315	2,40	5,53	} Eier und Bouillon
14,78	0,368	2,48	8,18	
12,89	0,420	3,25	8,24	
11,42	1,130	9,89	0,46	} Eier, Bouillon und Kohlehydrate
8,98	0,648	7,16	0,18	
7,98	0,360	4,56	0,055	
7,96	0,410	5,17	—	Gewöhnliche Diät

Die Harnsäure-Ausscheidung steht in keinem Verhältnis mit irgend einem der von mir untersuchten anderen N-haltigen Bestandteile, ebensowenig mit der Acetonkörperausscheidung. Die erste Periode läßt eine kleine Vermehrung in den Harnsäurewerten erkennen, während die Ammoniak- und Acetonkörperzahlen rasch und stark in die Höhe steigen. In der Kohlehydratzufuhrperiode weisen diese letzteren Substanzen eine schnelle und starke Verminderung auf; dagegen erreicht die Harnsäureausscheidung am ersten Tage der Periode den größten Wert, der auch am zweiten Tage immer hoch bleibt.

Die Deutung dieser merkwürdigen Tatsache und ihre Erklärung ist nicht sehr leicht zu geben. Man könnte annehmen, daß die Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung eine Veränderung in den Stoffwechselvorgängen herbeigeführt hatte, infolge deren eine Vermehrung der Harnsäurebildung zustande gekommen war. Diese Auffassung verliert aber fast ihren Wert, wenn man darauf achtet, daß die größte Harnsäureausscheidung gerade an dem Tage vorkommt, an dem die Kohlehydratzufuhr eine Verminderung hervorgerufen haben müßte. Die Voraussetzung einer möglichen Ausschwemmung der Harnsäure am Tage der Kohlehydratzufuhr oder einer verspäteten Ausfuhr, wie sie beim Fieber z. B. oft vorkommt, ist kaum zutreffend, weil die Zahl des gesamten Stickstoffes eine Verminderung wahrnehmen läßt. Eine einstweilen mögliche Erklärung dieses Vorkommnisses ist die Annahme einer vermehrten Bildung von Harnsäure infolge der Kohlehydratkarenz, nicht im Sinne einer Störung in den intermediären Vorgängen und in irgend einer Beziehung zur Acetonkörperbildung, sondern als eine eigentümliche Erscheinung, infolge der Veränderung der zellulären Tätigkeit wegen des Mangels des Organismus an leicht oxydablen, synthesefähigen usw. Substanzen. Die Zellen, die also in ihrer Tätigkeit geschädigt worden sind, gehen allmählich zugrunde und besonders wenn die normalen Bedingungen wieder

hergestellt werden; damit kommt es zu einer Vermehrung der Harnsäureausscheidung als Ausdruck dieses Absterbens der Zellen. Diese Auffassung findet ihre Stütze:

α) in der progressiven Vermehrung der Harnsäurezahlen vom zweiten Tage der Kohlehydratkarenz an, bis zum zweiten der Kohlehydratzufuhr;

β) in den analogen Vorkommnissen bei perniziöser Anaemie und besonders bei Pneumonie. Bei der sogenannten Botriocephalusanaemie kann man sehr oft beobachten, daß nach der Wurmartreibung, wo eine Stickstoffretention sich geltend macht, im Gegensatz zu den sinkenden Stickstoffzahlen die Purinkörperzahlen in die Höhe steigen und dann wieder abnehmen (Tallqvist). Bei der Pneumonie tritt mit der Krisis eine manchmal erhebliche Ausscheidung der Harnsäure auf. Wenn man bei diesem Vorgang an eine besondere Retention von stickstoffhaltigen Komplexen in der Infektionsperiode denkt, so muß man auch zugeben, daß die Zellen die Fähigkeit besitzen, sich von den leistungsunfähigen Elementen in größerem Maße befreien zu können, wenn die Bedingungen für die Zellarbeit wieder zur Norm zurückgekehrt sind. Das trifft auch für unseren Fall zu: die Harnsäureausscheidung erreicht den größten Wert gerade an dem Tage, wo die Zulage der Kohlehydrate alle nötigen Substanzen für die normale Zellarbeit beigestellt hat.

IV. Stickstoffverteilung bei Diabetes mellitus.

Es handelt sich bei dem jugendlichen Alter des Patienten und der absoluten Intoleranz gegen Kohlehydrate um einen schweren Fall von Diabetes. Die Untersuchungen habe ich in diesem Fall auf drei verschiedene Perioden ausgedehnt. In der ersten bekam der Patient noch Kohlehydrate, in der zweiten und dritten mit einer möglichst kohlehydratfreien Nahrung eine verschiedene eiweißhaltige Kost.

a) Verhältnis zwischen $\bar{N}PW$ und ^{+}NPW .

Tabelle VI.

Urin- menge	Spezi- fisches Ge- wicht	Zucker in g	N	$\bar{N}PW$	^{+}NPW	Prozentische Zusammensetzung		Bemerkungen
						$\bar{N}PW$	^{+}NPW	
950	1040	40,8	14,86	—	—	—	—	Strenge Diät + 100 g Brot
1100	1038	40,7	15,55	13,98	1,57	88,54	11,46	
1100	1034	24,2	15,30	13,66	1,64	89,02	10,98	S. D. + 75 g Brot
900	1028	1,8	13,10	11,29	1,81	86,89	13,11	
1100	1025	Spuren	12,99	11,17	1,82	85,98	14,02	S. D. + Fleisch
1000	1024	0	14,50	12,34	2,26	85,10	14,90	
1050	1019	0	9,81	8,11	1,70	82,67	17,33	S. D. + 220 g Eiereiweiß
1200	1016	0	6,19	4,68	1,51	75,60	24,40	
1550	1017	0	8,59	5,98	2,56	67,28	32,72	S. D. + 500 g Eiereiweiß

Wir sehen hier deutlich, wie im vorigen Fall, daß mit der Ausschaltung der Kohlehydrate aus der Nahrung eine täglich fortschreitende Vermehrung des durch Phosphorwolframsäure fällbaren Stickstoffs stattfindet (von 11,46 Proz. des gesamten Stickstoffs bis 32,72 Proz.).

b) Zusammensetzung des NPW^+ .

Tabelle VII.

NH_3	NP	Übrige Bestandteile	Prozentische Zusammensetzung			Bemerkungen
			NH_3	NP	Übrige Bestandteile	
0,598	0,247	—	3,95	1,66	—	} S. D. + 100 g Brot
0,747	0,230	0,593	4,80	1,47	5,19	
0,745	0,308	0,587	4,86	2,01	4,11	} S. D. + 75 g Brot
0,740	0,243	0,828	5,64	1,77	5,70	
0,830	0,205	0,785	6,45	1,57	6,0	} S. D. + Fleisch
1,428	0,216	0,616	10,66	1,48	2,76	
1,040	0,147	0,513	9,66	1,06	6,61	} S. D. + 220 g Eiereiweiß
1,010	0,071	0,429	16,39	1,15	6,86	
1,770	0,20	0,590	20,60	1,66	10,46	} S. D. + 500 g Eiereiweiß

Die Tabelle läßt erkennen, welche Substanzen an dem Phosphorwolframsäure-Niederschlag beteiligt sind. Man bemerkt, daß die Zunahme der betreffenden Zahlen Hand in Hand geht mit der Vermehrung der Ammoniakausscheidung. Nur an einem Tage bleibt dieser Parallelismus aus, und zwar gerade an dem Tage, an welchem die Diät verändert wird und die Stickstoffzahlen eine erhebliche Verminderung zeigen. Diese Erscheinung kann ihre Erklärung in den soeben erwähnten Verhältnissen finden, oder vielleicht eine andere besondere Ursache haben. Die Purin-Werte lassen keine Abweichung von den schon bekannten Tatsachen erkennen. Die Vermehrung am letzten Tage der Eiereiweißkost steht höchstwahrscheinlich im Zusammenhang mit der großen Acetonkörperausscheidung = im ganzen 5,47 g Aceton als β -Oxybuttersäure.*) —

Wenn wir nun die Beteiligung der einzelnen, mit Phosphorwolframsäure fällbaren Körper wie im vorigen Fall näher untersuchen, so bekommen wir, nach Abzug des über die Norm ausgeschiedenen Ammoniaks, folgende prozentische Zusammensetzung:

*) Die β -Oxybuttersäurebestimmung ging leider verloren.

Tabelle VIII.

Von hundert Teilen NPW^+ entfallen auf			Bemerkungen
NH_3	NP	die übrigen Bestandteile	
41,48	13,43	45,14	Fleischperiode
42,77	11,84	45,39	
47,13	13,75	39,12	
52,85	10,50	36,65	Eiereiweißperiode
59,67	5,72	34,61	
41,82	13,07	45,11	

Aus der Tabelle erhellt:

1. eine abnorme Zunahme des Ammoniakanteils,
2. außerordentliches Schwanken der Purinkörperwerte,
3. die schon festgestellte Tatsache des Vorhandenseins einer besonderen Gruppe von mit Phosphorwolframsäure fällbaren Substanzen.

Es bleiben noch folgende Fragen zu erledigen:

I. Auf Kosten welcher Substanzen kommt die Ammoniakvermehrung zustande?

II. Das Verhalten der Harnstoffausscheidung.

III. Das Verhalten der sogenannten Monoaminosäurefraktion.

Zur Aufklärung dieser Verhältnisse habe ich folgende Tabelle zusammengestellt:

c) Zusammensetzung des NPW^- .
Tabelle IX.

NU^+		NA		Prozentische Zusammensetzung				NH_3 Proz. (NPW^+)	Bemerkungen
nach Mörner-Sjöqvist	nach Schöndorff	nach Mörner-Sjöqvistschen Methode	nach Schöndorffs Methode	nach Mörner-Sjöqvist	nach Schöndorff	nach Mörner-Sjöqvist	nach Schöndorff		
13,13	—	—	—	88,34	—	—	—	3,95	S. D. + 100 g Brot
13,67	—	0,31	—	87,90	—	1,99	—	4,80	
13,17	—	0,49	—	86,07	—	3,2	—	4,86	
11,28	—	0,01	—	86,25	—	0,07	—	5,64	S. D. + Fleisch
11,08	8,31	0,09	2,86	85,75	65,97	0,06	22,01	6,45	
12,32	10,58	0,02	1,76	85,09	72,98	0,13	12,13	10,66	
7,88	7,35	0,23	0,76	80,32	74,92	3,36	7,74	9,66	S. D. + 220 g Eiereiweiß
4,68	4,48	0,0	0,25	75,60	71,56	0	4,0	16,39	
5,98	5,85	0,0	0,13	69,61	68,10	0	1,5	20,60	S. D. + 500 g Eiereiweiß

I. Obwohl sich die Vermehrung in der Ammoniakausscheidung schon am zweiten Tage geltend macht und am selben Tage einen erheblichen Wert erreicht (fast 11 Proz. des gesamten N), läßt sich doch eine entsprechende Verminderung in den Harnstoff-N-Zahlen nicht wahrnehmen. Diese erfahren eine erhebliche Abnahme gerade an dem Tage, an dem die Ammoniakausscheidung eine Verminderung aufweist und gehen jetzt progressiv und in geradem Verhältnis mit den vermehrten Ammoniakwerten herab. Wenn auch ein Zusammenhang zwischen den in Frage stehenden Körpern nicht bestritten werden kann, muß doch zugegeben werden, daß die Vermehrung in der Ammoniakausscheidung nicht auf Kosten des Harnstoffes stattgefunden hat.

II. Die Harnstoffausscheidung ist bei Diabetes normal, auch wenn die Ammoniakzahlen eine (nicht erhebliche) Vermehrung zeigen.

III. Was die sogenannte Monoaminosäurefraktion anbelangt, so sehen wir deutlich, daß sie in der Periode der Kohlehydratzufuhr normale, sogar niedrige, in den beiden Perioden der Kohlehydratausschaltung sehr geringe Werte aufweist und an 2 Tagen sogar vollkommen fehlt. Die Art des genossenen Eiweißes hat keinen bemerkenswerten Einfluß gehabt. Obwohl angenommen werden muß, daß die Mörner-Sjöqvistsche Methode etwas höhere Zahlen für den Stickstoff der Harnstofffraktion gibt, so muß man doch zugeben, daß es auch bei Berücksichtigung dieses Faktors nicht erlaubt ist, von einer Vermehrung der Monoaminosäurenfraktion in allen Fällen von Diabetes zu sprechen.

V. Stickstoffverteilung bei einem pankreaslosen Hund.

Um das Verhalten des $\bar{N}PW$ und NPW^+ beurteilen zu können, habe ich die von mir am pankreaslosen Hunde und die von Pfaundler bei einem normalen mit Fleisch gefütterten Hunde erhaltenen Zahlen zusammengestellt:

a) Verhältnis zwischen $\bar{N}PW$ und NPW^+ .

Tabelle X.

Pankreasloser Hund							Normaler Hund		Bemerkungen
Urin- menge	Zucker in g	N	NPW	NPW ⁺	Prozent. Zu- sammensetzung		Prozentische Zu- sammensetzung		
					NPW	NPW ⁺	NPW	NPW ⁺	
255	16,9	7,28	6,51	0,77	89,44	10,56	90,21	9,19	Fleischkost
245	17,2	7,28	6,47	0,85	88,33	11,67			
245	17,1	7,32	6,53	0,79	89,20	10,80	85,74	14,26	
245	—	6,96	6,28	0,68	88,42	11,58			

Wir sehen, daß der pankreaslose Hund keine Störung der Stickstoffverteilung wahrnehmen läßt, zumal normale Hunde ziemlich bemerkbare Schwankungen in der Verteilung der durch Phosphorwolframsäure fällbaren und nicht fällbaren Körper zeigen. Was die Zusammensetzung des Phosphorwolframsäure-Niederschlags anbelangt, lassen die von mir erhaltenen Werte ebenfalls keine Abweichung von der Norm erkennen.

b) Zusammensetzung des NPW^+ .
Tabelle XI.

Pankreasloser Hund				Normaler Hund	Bemerkungen
NH_3	NP	Proz. Zusammensetzung NH_3	NP	NH_3 Proz.	
0,360	0,034	4,94	0,47	4,03	Fleischkost
0,353	0,036	4,84	0,49	—	
0,353	—	4,82	—	4,33	
0,332	—	4,77	—	—	

Bei dem diabetischen Hunde findet somit keine Vermehrung der Ammoniakausscheidung statt. Dies könnte seinen Grund in dem Fehlen der Bildung von organischen Säuren haben. Jedoch habe ich an einer anderen Stelle*) wahrscheinlich zu machen versucht, daß die vermehrte Ammoniakausscheidung, wenigstens beim Menschen, bis zu einem gewissen Grade unabhängig von der Bildung dieser Säuren erfolgen kann; es ist daher für das Fehlen der Ammoniakvermehrung vielleicht auch in diesem Fall nach einem anderen Grunde zu suchen.

Zum Schluß sei näher

c) die Zusammensetzung des NPW^- berücksichtigt.

Tabelle XII.

Pankreasloser Hund				Normaler Hund		Be- merkungen
		Prozentische Zusammensetzung		Prozentische Zusammensetzung		
NU [†]	NA	NU [†]	NA	NU [†]	NA	
6,17	0,84	84,75	4,67	85,91	4,30	} Fleischkost
5,96	0,51	81,86	7,00	—	—	
5,95	0,58	81,28	7,92	83,52	5,82	
5,84	0,44	82,38	6,32	—	—	

*) Diese Beiträge 6, 1.

Die Harnstoff-Ausscheidung zeigt beim pankreaslosen Hunde und beim normalen Hunde fast dieselben Prozentzahlen.

In der Monoaminosäurenfraktion ist beim pankreaslosen Hunde eine Vermehrung vorhanden. Sie ist aber jedenfalls sehr gering und fehlt an einigen Tagen. Sie kann daher nicht als ein konstantes Vorkommnis angesehen werden. Wir haben oben gefunden, daß beim menschlichen Diabetes von einer Vermehrung der Aminosäurenfraktion keine Rede sein kann. Und wirklich wäre es schwer zu verstehen, warum beim Diabetes ein solcher Vorgang auftreten sollte. Die so ausgebreitete und in allen Organen und Geweben bestehende Fähigkeit die Desamidierung*) durchzuführen, auch wenn die Aminosäuren in großen Mengen per os, unter die Haut, intravenös eingeführt werden, und die vermutliche Unabhängigkeit dieses Vorganges von dem Kohlehydratstoffwechsel**) lassen vermuten, daß eine solche Erscheinung nicht dem gewöhnlichen Bilde des Diabetes zuzuschreiben ist.

Die vermehrte Ausscheidung der Monoaminosäuren bei der Phosphorvergiftung spricht nicht für eine Unfähigkeit des Organismus, die Desamidierung auszuführen, muß vielmehr als die Folge einer Überschwemmung des Blutes mit Aminosäuren angesehen werden. Es ist bekannt, daß auch bei Tieren nach intravenöser Injektion von Aminosäuren ins Blut ein Teil derselben in den Harn übertritt. Hier kann von einer verminderten Fähigkeit des Organismus, die Desamidierung auszuführen, keine Rede sein: tritt ja doch bei mit Phosphor vergifteten Hunden und Menschen (v. Jaksch) gerade eine Vermehrung des Harnstoffstickstoffs ein.

Abgesehen von einigen neueren Erfahrungen über Cystinurie scheint mir darnach nirgends dargetan zu sein, daß der Organismus seine Fähigkeit der Desamidierung zum Teil oder ganz einbüßt.

*) Siehe die Arbeit von S. Lang. Diese Beiträge 5, 321.

**) Siehe die Tabelle IV.

XXVIII.

Studien über die Bedingungen der Acetonbildung im Tierkörper.

Von Dr. Giuseppe Satta.

**Aus der inneren Abteilung des städtischen Krankenhauses zu Frankfurt a. M.
(Vorstand: Prof. C. von Noorden.)**

Zweite Mitteilung.

IV. Über die Hemmungsstoffe und ihre Wirkung.

In meiner ersten Mitteilung*) habe ich ausführlich die Tatsache behandelt, daß die Entziehung bestimmter Nährstoffe genügt, um auch beim normalen Organismus die Ausscheidung großer Mengen von Acetonkörpern hervorzurufen, und daß das Hinzufügen solcher Stoffe zur Nahrung diese Ausscheidung wieder zum Verschwinden bringt. Im nachstehenden soll auf die Natur dieser als antiketogene oder Hemmungs-Stoffe bezeichneten Substanzen, sowie auf die Art ihrer Wirkung näher eingegangen werden.

Hirschfeld**) war der erste, der die Bedeutung solcher Hemmungsstoffe für die Acetonkörperfrage erkannte. „Nicht infolge des Hungers und des Zerfalles von Körpereiweiß“, sagte er, „sondern nur infolge des Fehlens von Kohlehydraten erfolgt die Bildung von Aceton.“

Diesen interessanten Befund haben alle späteren Beobachter mit unter verschiedenen Bedingungen angestellten Versuchen bestätigt. Was aber die naheliegende Frage anlangt, ob nur die Kohlehydrate oder auch andere noch einfacher gebaute Stoffe solche antiketogene Kraft besitzen, so sind bisher fast nur die Kohlehydrate, und zwar einerseits als Hemmungsstoffe der Acetonkörperbildung, andererseits als Beförderer ihrer Oxydation ange-

*) Diese Beiträge 6, 1.

**) Zeitschr. f. klin. Medizin 28.

sprochen worden. Geelmuyden hat dabei speziell die Möglichkeit einer Synthese von Ketonkörpern mit Glykuronsäure ins Auge gefaßt.

Es schien interessant, diese Frage neuerdings zu bearbeiten, um womöglich Anhaltspunkte zu einer befriedigenden Erklärung zu gewinnen.

a) Die Wirkung der Kohlehydrate.

Zunächst sei über die einschlägigen älteren und neuen Versuche im Zusammenhang berichtet.

Hirschfeld*) untersuchte die Wirkung verschiedener Kohlehydrate und zwar Stärke (in Brot und Kartoffeln), Rohrzucker, Traubenzucker, Milchsucker, Mannit, und fand, daß diese Stoffe rasch starke Verminderung der Acetonausscheidung durch den Harn hervorrufen. Nach seinen Zahlen zu schließen scheint es, daß die Kohlehydrate des Rohrzuckers schneller Acetonverminderung bewirken als die entsprechenden Mengen von Stärke im Weißbrot.

Waldvogel**) nimmt nach seinen Versuchen an, daß den eingeführten Kohlehydraten in bezug auf den acetonvermindernden Einfluß nicht gleiche quantitative Wirkung zukommt. Den Traubenzucker fand er nicht so aktiv wie die Stärke der Brötchen.

A. Jorns***) hat bei sich selbst mit gleichmäßiger Versuchsanordnung versucht durch Inanition Acetonurie hervorzurufen und hat dann je 50 g Stärke, Rohrzucker, Traubenzucker, glykonsaures Natrium genommen. Danach zeigte sich in allen Versuchen deutlich der acetonvermindernde Einfluß, und zwar zeigte Rohrzucker, und ihm zunächst Traubenzucker, die stärkste Wirkung, eine ziemlich geringe Glykonsäure und die geringste Amylum.

L. Schwarz†) konnte feststellen, daß durch Genuß von 20 bis 100 g neutralisierter Glykonsäure die Ausscheidung von Aceton beim Diabetiker stark herabgedrückt wurde.

L. Mohr††) hat mit demselben Stoffe in zwei Versuchen positive Resultate erhalten, ein dritter verlief fast negativ; er schließt daraus, daß der glykonsaure Kalk die Acetonkörper nicht energischer beeinflußt hat, als eine äquivalente Menge kohlensauren Kalks. — In drei nachträglichen Versuchen von

*) loc. cit.

**) Zeitschr. f. klin. Medizin 38.

***) Inaugural-Dissertation. Würzburg 1903.

†) Prager med. Wochenschr. 1901.

††) Zentralbl. f. Stoffwechsel u. Verdauungskrankheiten 1902.

L. Schwarz*) tritt wiederum sehr deutlich die acetonvermindernde Wirkung der Glykonsäure hervor, so daß „an einer in ihrer Kohlehydratnatur begründeten spezifischen Wirkung der Glykonsäure auf die Acetonkörperausscheidung kaum mehr gezweifelt werden kann“.

Um das Studium der dieser Gruppe angehörenden Körper zu vervollständigen, habe ich die Wirkung von zwei anderen Hexosen untersucht, nämlich Galaktose und Lävulose.

Den Versuch mit Galaktose habe ich bei einem Diabetiker ausgeführt.

Das beeinträchtigt nicht den Wert des Versuches, da der Diabetiker sich in gewissen Stadien der Krankheit, in bezug auf die Kohlehydratwirkung auf die Acetonkörperausscheidung, wie ein normales Individuum verhält.

Tabelle XXIV. Fall Be. (leichter Diabetes).

Urin- menge ccm	S. G.	Zucker g	N g	NH ₃ g	Aceton g	β-Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β-Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
1550	1017	0	8,54	2,15	1,544	2,24	5,01	} Strenge Diät
1700	1022	0	10,44	1,27	3,044	4,66	10,13	
1600	1023	Spuren	9,7	1,13	1,326	2,58	4,96	} S. D. + tägl. 30 g Galaktose
2200	1023	6,7	10,49	0,61	1,39	3,63	6,15	
1500	1022	6,0	8,56	0,22	0,913	2,42	4,06	

Den Lävuloseversuch habe ich bei einem wegen Ulcus ventriculi hungernden Mädchen angestellt.

Tabelle XXV. Fall Lis. (Inanition).

Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β-Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β-Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
800	1014	8,06	0,74	0,217	—	0,390	120 g Lävulose
625	1011	4,62	0,28	0,080	—	0,144	120 „ „

Beim Diabetiker haben 30 g Galaktose eine starke Wirkung ausgeübt: die Oxybuttersäure sank von 10,13 g am letzten Tage der strengen Diät auf 4,96 g am ersten Tage der Galaktose-einfuhr. Das stimmt mit dem Bekannten überein, da die Diabetiker gewöhnlich, wenn auch nicht immer, auf eine Kohlehydratentziehung stark und prompt mit einer Vermehrung der Acetonkörperausscheidung und auf die Zufuhr von Kohlehydraten mit einer gleich starken und prompten Verminderung derselben

*) Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76.

reagieren. Die Wirkung der Lävulose ist so ausgesprochen, daß sie keiner weiteren Besprechung bedarf.

Galaktose und Lävulose müssen somit den Hemmungsstoffen zugerechnet werden.

Auch über den Einfluß der Pentosen liegen Beobachtungen vor. F. Bendix und K. Dreger*) fanden bei einem Fall von Oesophaguscarcinom nach Verabreichung von 50 g Xylose bei qualitativer Prüfung Verschwinden der Acetonurie. Bei zwei an gesunden Personen angestellten Versuchen fanden sie dagegen keine Verminderung.

Demgegenüber läßt sich aber einwenden, daß die eingeführte Menge der Pentose zu klein war (einmal 25 g, das andere Mal 50 g) und die Ausnützungsgrenze der Pentose zwischen 28,0 Proz. und 68,5 Proz. schwankte. Das ist um so wichtiger, als Mohr und Loeb bei einem Diabetiker mit 89 g Xylose eine deutliche Herabsetzung der Acetonkörperausscheidung hervorbrachten.

Bei der großen Ungleichheit der beobachteten Kohlehydratwirkung kann daran gedacht werden, daß ein Unterschied in der Wirkung der verschiedenen Kohlehydratarten besteht.

Waldvogel und sein Schüler Jorns nehmen in der Tat einen solchen Unterschied an, zumal sie mit derselben Menge verschiedener Kohlehydrate eine quantitativ verschiedene Herabsetzung der Acetonkörperausscheidung erzielen konnten. Sie halten sie für abhängig von der schnelleren oder langsameren Resorption der Kohlehydrate.

Obwohl diese Erscheinung bei gleicher Versuchsanordnung sehr oft auftritt, kann doch von einem gesetzmäßigen quantitativen Unterschied nicht wohl die Rede sein. Erstens stellt der schnellere oder langsamere Verlauf der Kohlehydratresorption nicht den einzigen Faktor dar, welcher etwa einen solchen Unterschied zum Vorschein kommen läßt. Wie schon bemerkt, müssen bei der Beurteilung der Wirkungsweise der Kohlehydrate zahlreiche Momente, die ich in der ersten Mitteilung besprochen habe, berücksichtigt werden.

Zweitens zeigt eine und dieselbe Kohlehydratsorte einmal einen starken, ein andermal einen schwachen Einfluß. So z. B. fand Waldvogel**) selbst in der ersten Reihe von Versuchen, daß der Traubenzucker nicht so wirksam war, wie die Stärke (Brötchen), während in der zweiten Reihe (Jorns) die Stärke am wenigsten Wirkung zeigte.

*) Deutsch. Arch. f. klin. Medizin 78.

**) Zeitschr. f. klin. Medizin 38.

Die von Waldvogel hervorgehobene Erscheinung darf einstweilen nicht von dem Unterschied der Konstitution der verschiedenen Kohlehydratsorten abgeleitet werden, für deren besondere antiketogene Bedeutung die Begründung fehlt, sondern eher von den individuellen Verhältnissen der Versuchsperson.

b) Andere Hemmungsstoffe.

Glycerin.

Hirschfeld*) hat bei einem normalen Individuum und bei zwei Diabetikern, Julius Meyer**) bei einem Diabetiker die Wirkung des Glycerins geprüft. Sie fanden, daß diese Stoffe einen die Bildung des Acetons hemmenden Einfluß besitzen.

Die nachfolgenden Autoren begnügten sich, diese Versuche zu zitieren, ohne sie einer Nachprüfung zu unterwerfen. In den Hirschfeldschen und Meyerschen Versuchen fehlt die gleichzeitige Bestimmung der β -Oxybuttersäure im Harn.

Es war daher wünschenswert, den Einfluß des Glycerins auf die Ketonkörperbildung im Vergleich mit dem der Kohlehydrate zu studieren.

Es ist bereits bei der Besprechung der zur Hemmung der Acetonbildung benötigten Quantität von Kohlehydraten angegeben worden, daß diese nicht nur das Auftreten der Acetonurie verhindern, sondern auch eine schon bestehende zum Verschwinden bringen. Wirkt das Glycerin ebenso? Nachstehend drei einschlägige Versuche.

Der erste wurde an einem mit Fleisch und Fett genährten Mann ausgeführt. Man sieht aus der Tabelle deutlich das Absinken der Acetonkörperausscheidung nach Verabreichung von 100 g Glycerin = von 0,916 g β -Oxybuttersäure auf 0,192 g.

Tabelle XXVI. Fall Sa. (gesund).

Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β -Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β -Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
2400	1020	17,34	1,07	0,509	0,33	1,246	Strenge Diät
2525	1019	18,10	0,96	0,107	0	0,192	S. D. + 100 g Gly- cerin täglich
1775	1022	17,99	0,82	0,040	0	0,072	
4050	1019	20,41	—	0,235	0,748	1,17	S. D. + 40g NaHCO ₃

Das Resultat des zweiten und dritten Versuches gestattet denselben Schluß. Es handelte sich im dritten Fall um ein ziemlich gut genährtes Mädchen, das sich in voller Inanition befand. Das

*) loc. cit.

**) Inaug.-Dissert. Straßburg 1895.

Glycerin wurde wie bei den anderen Patienten auch in kleinen Portionen gegeben.

Tabelle XXVII. Fall Lis. (Inanition).

Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β -Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β -Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
625	1011	4,62	0,28	0,080	—	0,144	120 g Lävulose
780	1010	3,93	0,25	0,028	0,144	0,194	100 g Glycerin täglich
750	1010	3,69	0,30	0,018	0,137	0,169	
700	1018	—	—	0,022	—	0,039	1 l Milch

Tabelle XXVIII. Fall Vo. (Inanition).

Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β -Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β -Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
720	1025	7,98	0,165	0,114	0	0,205	100 g Glycerin täglich + 14 g NaHCO ₃
550	1021	5,24	0,037	0,027	0	0,048	
500	1025	6,24	0,333	0,721	6,20	7,49	

Man weiß, daß für die antiketogene Wirkung der Kohlehydrate deren Menge von Bedeutung ist (vgl. die erste Mitteilung).

Wie aus nachstehendem Versuche mit Glycerin hervorgeht, gilt dies auch für die ähnlich wirkenden Stoffe, die nicht Kohlehydrate sind.

Tabelle XXIX. Fall Sa. (gesund).

Datum	Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β -Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β -Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
2. IV. 04	1775	1020	13,51	0,55	0,177	0,916	1,23	Strenge Diät
3. " "	1750	1024	19,75	0,64	0,298	0,805	1,34	" "
4. " "	2375	1022	26,20	1,36	0,08	0,42	0,56	S. D. + 50 g Glycerin täglich
5. " "	2250	1021	22,96	1,47	0,28	0,41	0,919	
6. " "	2400	1020	17,34	1,07	0,509	0,33	1,246	S. D.

50 g Glycerin hatten am ersten Tage also acetonhemmend gewirkt, am zweiten Tage stieg trotz des Glyceringebrauchs die Acetonkörperausscheidung. 100 g desselben Stoffes hatten dagegen (siehe Tabelle XXVI bis XXVIII) während zweier Tage einen starken acetonvermindernden Einfluß.

Von einem Versuch mit Glycerinsäure wurde Abstand genommen, da diese bei den Tieren dasselbe Verhalten wie Glycerin zeigt.

Weinsäure.

An einem mit einseitiger Kost (Fett und Fleisch) genährten Mann haben wir den Einfluß per os eingeführter Weinsäure studiert.

Tabelle XXX. Fall Sa. (gesund).

Datum	Urinmenge cem	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β-Oxybutter- säure in g	Acetonkörper- summe als β-Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
9.IV.04	4050	1019	20,41	—	0,285	0,748	1,17	S. D. + 40 g NaHCO ₃
10. „ „	2925	1022	15,72	0,40	0,480	0,540	1,31	S. D. + 40 g NaHCO ₃
11. „ „	2500	1021	15,82	0,50	0,358	0,462	1,002	S. D. + 40 g Weinsäure mit NaOH neu- tralisiert

Es muß hier erwähnt werden, daß die Einführung von weinsaurem Natron manche Schwierigkeiten mit sich bringt, da es als ein starkes Abführmittel wirkt und daher nicht in großen Gaben verabreicht werden kann. Obwohl wir in unserem Falle die gereichten 40 g auf den ganzen Tag verteilten, kam es doch zu ziemlich starker Diarrhoe. Diese wirkt, wie man weiß, accetonvermehrend; dessenungeachtet hat die Weinsäure eine Acetonverminderung bewirkt: von 1,31 g fiel die Summe der Acetonkörper auf 1,002 g.

Mit Rücksicht auf die beim Glycerin gemachten Erfahrungen dürfte uns dieses bei so geringfügiger Dosis erreichte Ergebnis berechtigen, auch die Weinsäure mit Bestimmtheit als Hemmungsstoff anzusprechen.

Milchsäure.

Die Darreichung der Milchsäure erfolgte in sechs Perioden innerhalb je 12 Stunden; die Abgrenzung des Urins geschah pünktlich und sicher, da die Versuchsperson ein Arzt war.

Tabelle XXXI. Fall Pa.

Urinmenge cem	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β-Oxybutter- säure in g	Bemerkungen
Vorm. 300	1021	4,40	0,20	0,057	0	} Fleisch und Fett + 50 g Calciumlaktat
Nachm. 400	1021	5,86	0,27	0,077	0	
Vorm. 650	1016	7,53	0,27	0,155	0	
Nachm. 900	1016	10,43	0,38	0,216	0	
Vorm. 525	1021	6,95	0,49	0,357	0	
Nchm. 1680*)	1011	11,55	0,68	0,290	0	

*) Es sei hier auch bemerkt, daß die Diurese bekanntlich eine Vermehrung der Acetonkörperausscheidung mit sich bringt.

In der Calciumlaktatperiode traten 3 Darmentleerungen auf, die aller Wahrscheinlichkeit nach die Resorption des Mittels störten; dazu kommt, daß der Stoff während der Nacht verabreicht wurde (in der Nacht sind die Acetonwerte höher als bei Tage) und daß die Acetonkurve sich in aufsteigender Richtung befand. Trotz aller dieser Umstände ist eine antiketogene Wirkung der Milchsäure ersichtlich.

Dieselben Verhältnisse sind beim nachfolgenden Versuche zu berücksichtigen.

Citronsäure.

Tabelle XXXII. Fall Sa. (Inanition).

Datum	Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β -Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β -Oxybutter- säure berechnet g	Be- merkungen
27. IV.	1550	1028	17,22	0,20	0,018	—	0,082	Fleisch u. Fett + 40 g citron- saures Natron
28. IV.	1220	1030	16,73	0,27	0,21	Spuren	0,38	do.

Auch hier hat die Citronsäure die Entstehung einer beträchtlichen Acetonurie verhindert; die erreichten Werte sind um so mehr als klein zu bezeichnen, als dieselbe Person in einem anderen ähnlichen Versuch (ohne Citronsäure) schon am zweiten Hungertage 1,335 g β -Oxybuttersäure ausschied.

Von weiteren Versuchen mit ähnlichen Substanzen habe ich Abstand genommen, weil sie nichts Neues versprochen. Auch die Aminosäuren, die als Abbauprodukte der Eiweißstoffe auftreten, dürften, da sie vermutlich im Organismus durch Desamidierung in Oxysäuren verwandelt werden, gleiche Wirkung wie die untersuchten Körper entfalten.

Wenn wir die Resultate der früheren und jetzigen Versuche zusammenfassen, so kommen wir zu dem Schluß, daß als Hemmungsstoffe nicht nur Kohlehydrate, sondern auch andere und zwar einfacher gebaute Substanzen wirksam sein können.

Da die wirksam befundenen Stoffe sämtlich Alkohole oder Oxysäuren sind, scheint die antiketogene Wirkung an die Anwesenheit einer oder mehrerer Alkoholhydroxylgruppen geknüpft zu sein. Die Richtigkeit dieser Vorstellung können wir mit folgendem Versuche stützen.

Malonsäure.
Tabelle XXXIII. Fall Pa.

Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	β -Oxy- butter- säure in g	Acetonkörper- summe als β -Oxybutter- säure berechnet g	Bemerkungen
875	1014	5,97	0,26	0,016	0	0,029	Fleisch und Fett
600	1018	7,47	0,48	0,051	0	0,092	" " "
810	1018	9,11	0,33	0,096	0	0,172	" + 50 g Cal- cium malonicum
1250	1011	9,73	0,74	0,258	0,346	0,810	Fleisch und Fett.

Trotz der Verabreichung von 50 g Calcium malonicum zeigt die Acetonkörperausscheidung eine progressive Vermehrung. Wenn wir auch nicht sicher behaupten können, daß das malonsaure Calcium ganz resorbiert wurde, so haben wir doch auch keinen Grund, anzunehmen, daß es unverändert aus dem Darm ausgeschieden worden ist. Der physiologische Zustand der Versuchsperson läßt mit aller Wahrscheinlichkeit annehmen, daß es fast vollständig resorbiert wurde.

Bei der Besprechung der Resultate müssen wir die Wirkungsweise der Kohlehydrate und die der anderen Hemmungskörper gesondert erörtern.

Was die Kohlehydrate anlangt, so habe ich es schon in der ersten Mitteilung als vorläufig unmöglich bezeichnet, zu unterscheiden, ob diese Stoffe direkt oder synthetisch wirken. Auch die neuen Versuche lassen die Frage offen.

Ebenso schwierig ist zu sagen, wie die Stoffe wirken, die die Kohlehydrate in diesem Punkte vertreten können. Wenn sich erweisen ließe, daß Glycerin, Milchsäure oder Weinsäure und daher auch Glykokoll, Alanin usw. im Tierkörper direkt oder indirekt in Zucker übergehen, käme die Wirkung dieser Stoffe jener der Kohlehydrate gleich. Da aber ein solcher Nachweis nicht in eindeutiger Weise vorliegt, so sind im allgemeinen folgende Möglichkeiten zu berücksichtigen:

1. Glycerin, Milchsäure, Weinsäure, Alanin usw. veranlassen im Körper eine Ersparnis an Kohlehydraten (sei es an vorgebildeten, sei es aus Fett oder Eiweiß entstehenden), so daß dieses antiketoplastisch wirken kann;

2. Glycerin, Laktat usw. treten im intermediären Stoffwechsel an Stelle des Kohlehydrats ein, und zwar

a) entweder direkt als solche ohne vorgängige Umwandlung in Zucker, oder

β) indem sie chemisch zu Zucker werden.

Bei der ersten Möglichkeit läßt sich nicht sagen, ob es sich um eine direkte Wirkung dieser Stoffe auf die Ketonkörper handelt in dem Sinne, daß sie deren Oxydation befördern, oder daß eine Synthese vorliegt. Dabei hätte die von Geelmuyden vertretene Synthese sehr wenig Wahrscheinlichkeit für sich.

Bei der zweiten Möglichkeit stoßen wir auf dieselben Schwierigkeiten, die sich der Deutung der Wirkungsweise der Kohlehydrate überhaupt entgegenstellen.

Das Verhalten des malonsauren Calciums läßt sich dahin deuten, daß der Organismus aus ihm keinen Zucker bilden, oder daß die Malonsäure Zucker nicht ersparen kann.

Hier sei noch eine andere Frage berührt. Bekanntlich tritt die Inanition und die mit einer einseitigen Kost hervorgerufene Acetonurie im allgemeinen schon am ersten Tage auf, nimmt, wenn der Ausfall der Kohlehydrate anhält, in der ersten Woche zu, und zeigt dann einen Stillstand mit täglichen Schwankungen. Die Richtigkeit dieser Tatsache kann in allen Fällen nachgewiesen werden, sei es, daß der Ernährungszustand der Versuchsperson sehr schlecht ist oder sich ein reichliches Depot von Glykogen annehmen läßt. Durch die letzten Untersuchungen der Pflügerschen Schule ist die Annahme wahrscheinlich gemacht worden, daß der Glykogenvorrat der Organe erheblich ist und zwischen 10 und 40 Proz. des gesamten Organgewichts schwankt.

In der Tabelle XV*) haben wir nun nachgewiesen, daß die Einführung einer geringen Menge (80 g) Kohlehydrate**) ohne vorhergehende Nahrungsentziehung das Auftreten von Acetonurie verhindert. Nun fragt sich, wie kann Acetonurie schon am ersten Tage der Kohlehydratausschaltung zustande kommen, wenn der Organismus noch über einen solchen Glykogenvorrat verfügt? Wenn wir das Mittel der Pflügerschen Werte nehmen und unsere Rechnung nur auf die Leber beschränken, müssen wir annehmen, daß in diesem Organ etwa 300 g Glykogen vorhanden sind, d. h. eine genügende Menge, um das Auftreten der Acetonurie während 4 Tagen zu verhindern. Wie kann man diese Tatsache mit den experimentellen Ergebnissen über die Acetonurie in Einklang bringen?

Die wahrscheinlichste Erklärung dürfte folgende sein: Das Reserveglykogen wird nur zu bestimmten Zwecken benutzt, d. h. der Organismus besitzt eine besondere Einrichtung, durch die das

*) Diese Beiträge 5, 15.

**) Das braucht nicht das Minimum zu sein.

Glykogen nur für bestimmte Leistungen aus den Depots frei gemacht wird, so daß es als Glykose in die Blutbahn eintreten kann.

Bisher kennen wir nur zwei Bedingungen (die in ihrer Wirkung gleich sind), in denen das Glykogen sehr rasch aus den Organen verschwindet, die Strychninvergiftung und die muskuläre Überanstrengung; bei der Inanition dagegen kann auch nach 40 Tagen Glykogen in den Organen nachgewiesen werden.

Auf der anderen Seite können wir bei Tieren keine Inanitions-acetonurie hervorrufen. Diese Tatsache kann so gedeutet werden, daß die Fettzersetzung und die Bildung der Acetonkörper hier in ganz anderer Weise verläuft, oder daß besondere Einrichtungen vorhanden sind, durch welche stets für eine reichliche und auch für den Acetonkörperumsatz genügende Zuckerbildung vorgesorgt ist.

V. Der Entstehungsort der Acetonkörper.

Nach dem Gesagten kann man mit Bestimmtheit annehmen, daß die Acetonkörper durch intrazelluläre Vorgänge entstehen. Jedoch hat man neuerdings auf die älteste Anschauung, die den Darmkanal als Quelle der Acetonkörper betrachtet, zurückgegriffen und folgende Gründe dafür herangezogen:

I. Die vermehrte Acetonkörperausscheidung bei Digestionsstörungen. — Lorenz*) war der erste, der das Vorkommen von Aceton und Acetessigsäure bei solchen Störungen feststellte, Kraus, v. Engel, Magnus-Levy bestätigten diesen Befund. Besonders reagieren nach den Versuchen von Schrack, Baginsky usw. Kinder in diesem Sinne. Doch finden sich auch widersprechende Angaben betreffs des regelmäßigen Auftretens dieser Form von Acetonurie.

Wenn nun auch das Auftreten von Acetonurie in diesen Fällen nicht geleugnet werden kann, so hat der daraus gezogene Schluß, der Entstehungsort der Ketonkörper sei der Darmkanal, sehr wenig für sich. Eine Digestionsstörung vergesellschaftet sich immer mit Appetitlosigkeit, Erbrechen, Diarrhoe, d. h. mit Bedingungen, die eine Störung in der Ausnützung der Nahrung im Darm selbst, aber auch in dem durch das allgemein schlechte Befinden betroffenen intermediären Stoffwechsel setzen können. Es handelt sich also nicht um eine einfache Darmstörung. Ferner entstehen unter solchen Verhältnissen leicht durch abnorme Zersetzungen toxische Körper, die, in den Kreislauf eingetreten, die zelluläre Tätigkeit schädigen können. Ihre Wichtigkeit für den

*) Zeitschr. f. klin. Medizin 19.

Umsatz der Acetonkörper haben wir schon oben hervorgehoben. Die von Waldvogel*) vertretene Annahme einer durch toxische Ursache vermehrten Fetteinschmelzung scheint nicht ganz richtig zu sein, da es sich im allgemeinen bei den Infektionskrankheiten, die als recht toxisch zu bezeichnen sind, nicht um eine Vermehrung der Fett- sondern vielmehr der Eiweiß-Zersetzung handelt.

Aber auch wenn man zugibt, daß eine kleine Menge Acetonkörper durch bakterielle Störungen im Darm entsteht, so muß doch diese von Lorenz abgesonderte Acetonurie vorläufig zu den Inanitionsacetonurien gezählt werden.

II. Die schnelle antiketogene Wirkung der per os einverleibten Kohlehydrate. — Diese Tatsache beweist nichts für eine Bildung der Ketonkörper im Darm. Man erinnere sich, daß Kaliumjodid schon 5 Minuten nach seiner Einführung in den Magen im Speichel nachgewiesen werden kann.

III. Der konstante Zuckergehalt des Blutes während der Inanition. — Dieser Umstand hat an sich keinen Wert, da der Organismus das Bestreben hat, die Zusammensetzung seines Blutes gleich zu erhalten. Das Blut verhält sich ähnlich dem Nervensystem und dem Herzen, die am wenigsten bei der Inanition leiden. Auch bleibt bei Tieren der Zuckergehalt des Blutes während der Hungerperiode auf derselben Höhe, obwohl bei ihnen keine Inanitionsacetonurie hervorgerufen werden kann.

IV. Das Ausbleiben der antiketogenen Wirkung der nicht per os einverleibten Kohlehydrate. — Müller**) hat bei drei Gesunden, die nach Kohlehydratentziehung reichliche Menge Aceton ausschieden, Zucker per clysmā gegeben, und fand, daß derselbe ganz unwirksam war. Schumann-Leclercq***) bestätigte diesen Befund. Dagegen läßt sich folgendes geltend machen. Da in den Müllerschen Versuchen der Zucker nur 2 Stunden behalten wurde, bleibt immer fraglich, ob eine genügende Menge resorbiert worden war; ferner ist durch den Umstand, daß in Schumann-Leclercqs Versuche Darmstörungen wegen zu lang dauernden Aufenthaltes der Zuckerklysmen auftraten, die Beweiskraft des Experimentes sehr beeinträchtigt.

Um die Berechtigung dieser Bedenken zu prüfen, habe ich einen Versuch†) ausgeführt, der deutlich zeigt, daß kein Unter-

*) Die Acetonkörper. Stuttgart 1903.

**) Verhandl. d. Kongr. f. inn. Medizin 1898.

***) Wiener klinische Wochenschrift 1901.

†) Diesen und den nachfolgenden Versuch hat mir Herr Dr. C. L. Mayer, dem ich hiermit meinen besten Dank ausspreche, zur Verfügung gestellt.

schied in dem acetonhemmenden Einfluß des per os und per clysmā eingeführten Zuckers besteht.

Tabelle XXXIV. Fall Vo. (Inanition).

Datum	Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	FeCl ₃ - Reaktion	Be- merkungen
6. II.	600	1030	6,956	0,54	0,81	+	} 150 g Glykose tägl. per rectum 240 g Rohrzucker per os.
7. II.	450	1028	7,14	0,65	0,47	+	
8. II.	300	1025	5,93	0,52	0,33	—	
9. II.	400	1023	4,97	0,36	0,058	—	

Um der Darmtheorie der Acetonurie festen Boden zu verleihen, stellte Müller*) einen Versuch an, in dem subkutane Einverleibung von Traubenzucker keine Acetonverminderung zustande brachte. Waldvogel**) teilt zwei Selbstversuche mit, in denen nach 10 g Traubenzucker subkutan keine Abnahme in der Acetonausscheidung konstatiert wurde. In diesen Fällen trat kein Zucker im Harn auf. Dasselbe Resultat erhielt er bei einem Falle von Hysterie mit Erbrechen mit derselben Menge Zucker. (Hier wurde auf Aceton nur qualitativ untersucht.)

Dagegen läßt sich aber einwenden, daß mit einer so kleinen Zuckermenge überhaupt keine antiketogene Wirkung konstatiert werden kann. Die Arbeiten von Hirschfeld, Geelmuyden usw., sowie meine eigenen Versuche haben gezeigt, daß es nötig ist, wenn man den Einfluß der Kohlehydrate auf die Acetonkörperausscheidung sicherstellen will, eine genügende Menge davon zu verabreichen.

Der nachfolgende Versuch bestätigt die Richtigkeit dieser Bedenken.

Tabelle XXXV. Fall Vo. (Magengeschwür, Inanition).

Urin- menge ccm	S. G.	N g	NH ₃ g	Aceton g	Probe mit FeCl ₃	Bemerkungen
1100	1020	11,95	0,74	1,22	sehr stark	3 × 300 g NaCl-Lösg. per clysmā
1100	1020	11,24	1,58	1,38	„ „	„ „ „ „ „
1350	1016	11,56	2,01	1,69	„ „	„ „ „ „ „
1100	1018	10,42	1,54	1,40	„ „	„ „ „ „ „
600	1030	6,95	0,54	0,81	pos.	11 Vm. 50 g Glykose subkut.***) 7 Nm. 75 „ „ „

*) Verhandlgn. des 16. Kongresses f. innere Medizin 1898.

**) Zeitschr. f. klin. Medizin 38.

***) Die Infusion wurde mit einer 10proz. Lösung gemacht. Sie war kaum schmerzhaft. Die Untersuchung des Harns ergab folgendes:

Da somit die per os, per clyisma oder subkutan eingeführten Kohlehydrate qualitativ gleiche Wirkung in bezug auf den Acetonkörperumsatz äußern, so erscheint die Annahme von Waldvogel, daß die antiketogene Wirkung der Hemmungsstoffe an deren Verweilen im Magendarmkanal geknüpft sei, unhaltbar.

Es haben sich sonach alle zugunsten der Entstehung der Acetonkörper im Darmkanal angeführten Beweisgründe als hinfällig erwiesen. Jetzt sei es erlaubt, auch die gegen diese Theorie sprechenden Gründe kurz anzuführen.

1. Die Reinigung des Magendarmkanals durch Abführmittel führt oft nicht zur Verminderung einer schon bestehenden Acetonurie. Manchmal kommt sogar eine entgegengesetzte Wirkung zustande. Salol und Benzol bewirken z. B. nicht sehr selten eher eine Steigerung der Acetonausscheidung. Das mag durch die komplizierten Verhältnisse bei der Wirkung solcher Körper bedingt sein. Jedenfalls spricht das gegen den intestinalen Ursprung des Acetons.

2. Der Inhalt des Magendarmtraktes an Ketonkörpern ist nicht beträchtlicher als der der anderen Organe. Kleine, manchmal auch höhere Mengen dieser Stoffe wurden in Magen und Faeces unter pathologischen Verhältnissen nachgewiesen; einige Beobachter haben sie vermißt, auch wenn Magendarmstörungen vorhanden waren, so Baginsky bei dyspeptischen Kindern, Savelieff bei magenkranken Erwachsenen. Die Menge aber der im Magendarmkanal sich befindenden Acetonkörper bleibt immer niedriger als die in den anderen Organen, wie dies Magnus-Levy*) und Geelmuyden**) in Fällen von im Coma gestorbenen Diabetikern nachweisen konnten. Nicht nur im Darm sondern auch in der Leber fand sich ein kleinerer Prozentsatz im Vergleich mit anderen Organen. Der Gehalt des Darms an Acetonkörpern muß also zum größten Teil als Folge einer Ausscheidung durch die Schleimhaut betrachtet werden.

Urin von 8 bis 11 Vm. 200 ccm, Aceton 0,608, FeCl₃-Reaktion sehr stark,

„ „ 11 „ 8 „ 400 „ „ 0,202, „ negativ,

Zucker Probe mit FeCl₃

„ „ $\frac{3}{4}$ 12 Vm. neg. pos.

„ „ $\frac{3}{4}$ 2 Nm. pos. pos.

„ „ $\frac{3}{4}$ 6 Nm. pos. schwach

„ „ $\frac{3}{4}$ 12 Nachts. pos. neg.

Im ganzen wurden von den 125 g eingespritzten Zucker 19,8 g ausgeschieden.

*) Archiv f. exp. Path. u. Pharm. 42 u. 45.

**) Zeitschr. f. phys. Chemie 41.

3. Wenn eine direkte Beziehung zwischen Zersetzung im Darm und Acetonkörperbildung vorhanden wäre, so dürfte man auch das Bestehen einer gleichzeitigen Beziehung zwischen Eiweißzersetzung und Acetonkörperbildung vermuten. Das ist aber nicht der Fall. Bei dem Hungerkünstler Cetti hat man gefunden, daß der gebundene Schwefel abnehmende Werte zeigte, wenn die Acetonkurve in die Höhe ging, und zunehmende Werte, wenn die Acetonausscheidung konstant blieb oder absank. Dasselbe Resultat habe ich bei einem Falle von ausgesprochener Acetonurie erhalten.

4. Die Inanitionsacetonurie spricht absolut gegen die intestinale Entstehung der Ketonkörper. Wie kann eine solche Acetonurie zustande kommen, wenn die Bildung dieser Stoffe im Magendarmkanal statthat? Müller*), einer der wärmsten Vertreter dieser Theorie, nimmt an, daß in diesem Falle Aceton aus dem Inhalt des Magendarmtrakts entstehen kann. „Selbst im Hunger kommen stets nicht unbeträchtliche Eiweißmengen zum Zerfall“. Dagegen läßt sich einwenden:

a) daß die Kurve der Inanitionsacetonurie in der ersten Woche aufsteigt, während die des Darminhalts abnimmt;

β) daß die Menge der im Magen und Darm enthaltenen Stoffe so gering ist, daß aus deren Zersetzung nicht in einem Tage große Mengen, z. B. 16,23 g β-Oxybuttersäure entstehen können;

γ) daß aus dem Zerfall des Darminhalts im Hunger kein Aceton gebildet werden kann, wenn man annimmt, wie es Müller tut, daß die Acetonkörper ihre Entstehung nur der Fettzersetzung verdanken. Im Darm findet man in diesem Fall Eiweißstoffe; Fett ist kaum vorhanden.

5. Die ungeheuren Mengen von Acetonkörpern, die in einzelnen Fällen von Coma diabeticum, auch wenn der Patient 3 bis 4 Tage hungerte, gefunden worden sind, zwingen zu dem Schluß, daß die Bildungsstätte der Acetonkörper in den Organen zu suchen ist, d. h. es handelt sich um einen sich in den Zellen abspielenden Vorgang.

Es wäre sehr wünschenswert, ermitteln zu können, in welchem Organ oder, falls verschiedene Organe an diesem Vorgang beteiligt sind, in welchem Organ überwiegend die Bildung des Acetons und seiner Vorstufen statthat. Leider sind wir nicht in der Lage, diese Frage zu beantworten.

Wenn man einerseits daran festhält, daß die Muttersubstanzen der Ketonkörper meist Fettsäuren sind, so kann man im allge-

*) Verhandlgn. d. Kongr. f. inn. Medizin 1898.

meinen sagen, daß in den Organen, wo viel Fett abgebaut wird, auch die β -Oxybuttersäure und ihre Abkömmlinge entstehen. Wenn man andererseits bedenkt, daß der Organismus das Fett zum größten Teil zersetzt, um seinen Kalorienbedarf zu decken, so scheint es sehr naheliegend, die wichtigsten Bildungsstätten der Acetonkörper in den drüsigen Organen zu suchen.

In welcher Weise die Fettzersetzung vor sich geht, ob z. B. aus einem Fettsäuremolekül nur ein Molekül der Acetonvorstufen oder mehrere entstehen, läßt sich nicht entscheiden.

Die wertvollen neuen Versuche von Knoop*) lassen vermuten, daß aus einem Fettsäuremolekül durch stufenweise in β -Stellung stattfindende Oxydationsvorgänge zum Schluß stets nur ein Molekül β -Oxybuttersäure gebildet wird. Das wird von der Tatsache gestützt, daß durch Verabreichung von höheren Fettsäuren bei einem und demselben Individuum eine viel kleinere Vermehrung in der Acetonkörperausscheidung hervorgerufen wird als mit einem entsprechenden Gewicht von niedrigen Fettsäuren. Dieses verschiedene Verhalten entspricht überdies der biologischen Aufgabe des Fettes als Wärmequelle, da durch Zersetzung eines Moleküls der höheren Fettsäuren viel mehr Wärme gebildet wird als durch Zersetzung der niedrigen Fettsäuren.

*) Diese Beiträge 6, 150.

XXIX.

Über Beziehungen zwischen Kohlehydraten und stickstoffhaltigen Produkten des Stoffwechsels.

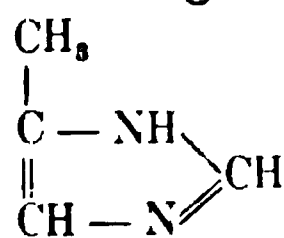
Von Privatdozent Dr. Fr. Knoop und Privatdozent Dr. Ad. Windaus.

Aus der medicin. Abteilung des chemischen Institutes zu Freiburg i. B.

Die Wirkungsweise verdünnter Alkalien und biochemischer Prozesse haben so häufig Analogien gezeigt, daß es auch physiologisches Interesse finden wird, wenn wir hier kurz auf einen Befund eingehen, den wir bei dem Studium der Einwirkung von Ammoniak auf Traubenzucker gemacht haben.*)

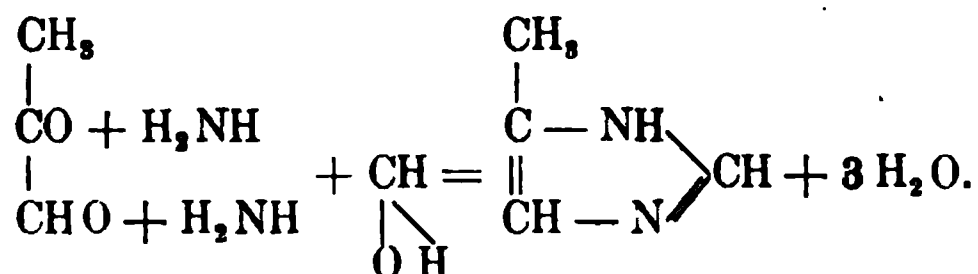
Wir gingen bei unseren Untersuchungen von folgenden physiologischen Gesichtspunkten aus: Nach Arbeiten von Hoppe-Seyler, Nencki u. a. ist das Hauptprodukt bei der Einwirkung verdünnter Alkalien auf Traubenzucker unter bestimmten Bedingungen Milchsäure. Uns interessierte nun die Frage, ob es durch Einwirkung von Ammoniak gelingen würde, zu entsprechenden N-haltigen Verbindungen zu gelangen, und ob sich so genetische Beziehungen zwischen Kohlehydraten und solchen Aminosäuren auffinden ließen, die umgekehrt bereits bei Untersuchungen über die physiologische Synthese von Kohlehydraten aus Eiweißspaltungsprodukten, z. B. dem der Milchsäure entsprechenden Alanin, eine Rolle gespielt haben. Dabei konnte man wegen der Umlagerungen, die unter gleichen Bedingungen bei der Bildung der Saccharine beobachtet sind, auch auf Säuren mit andersartiger, z. B. verzweigter Kohlenstoffkette gefaßt sein.

Wir ließen deshalb Ammoniak in Form des stärker dissoziierten $\text{Zn}(\text{OH})_2 \cdot 4 \text{NH}_3$ im Sonnenlicht bei Zimmertemperatur auf Traubenzucker einwirken. Wie wir a. a. O. ausgeführt haben, beobachteten wir dabei die Bildung von Methylimidazol in großen Mengen:



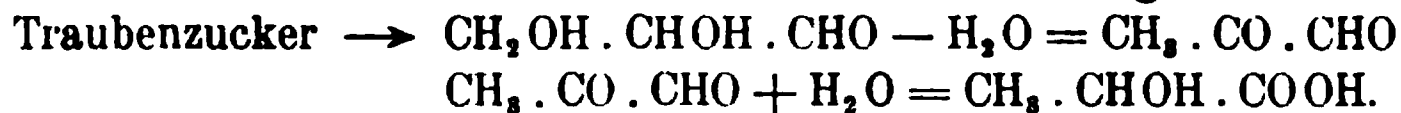
*) Chem. Berichte 38, Heft 5.

Für seine Entstehung sind als Zwischenprodukte Methylglyoxal und Formaldehyd anzunehmen, die bei Anwesenheit von Ammoniak bereits in der Kälte unter Bildung des Imidazol-(Glyoxalin)-ringes miteinander reagieren. So ist die einfachste bisher übliche Darstellungsmethode der Imidazole:



Wir sehen also in diesem Befund eine einwandsfreie Bestätigung der bisher bereits von anderen ausgesprochenen Ansicht, daß die Milchsäurebildung aus Traubenzucker über Methylglyoxal geht, also intermediär ein Produkt entsteht, das wegen seiner außerordentlichen Reaktionsfähigkeit die mannigfachsten Kondensationen eingehen kann.

Nach Wohl ist der Reaktionsmechanismus folgender:



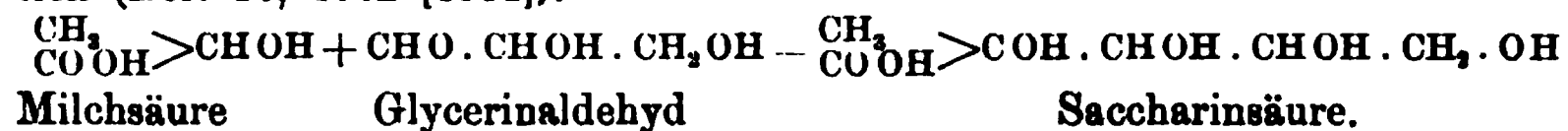
Auf solche Weise läßt sich auch das Auftreten von ausschließlich optisch inaktiver Säure aus dem aktiven Ausgangsmaterial erklären.

Durch diese Verknüpfung zweier scheinbar so fern liegender Gebiete, wie das der Kohlehydrate und der Imidazole lassen sich nun vielleicht auch physiologische Beziehungen auffinden.

Nach Buchner verläuft die alkoholische Zuckerspaltung ebenfalls über Milchsäure, und in der letzten Publikation mit Meisenheimer*) sprechen sich diese Forscher ebenfalls, wenn auch ohne Beweis für die intermediäre Bildung von Methylglyoxal aus. In diesem Stadium ist nun das aufgespaltene Zuckermolekül zweifellos sehr reaktionsfähig und könnte, wie bei uns mit Ammoniak, im Organismus mit Ammonsalzen oder anderen N-haltigen, physiologischen Substanzen Anlaß zu Kondensationen verschiedenster Art geben.**)

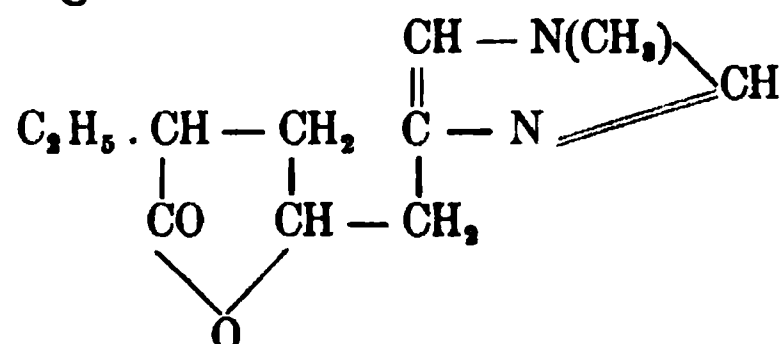
*) Chem. Ber. 38, 620.

**) Natürlich ist ebensogut an eine Kuppelung mit N-freien Substanzen zu denken. So bildet sich Saccharinsäure bei der Einwirkung verdünnter Alkalien auf Traubenzucker nach der Anschauung Kilianis in dem Reaktionsgemisch durch Kondensation zweier der genannten Spaltungsprodukte unter sich (Ber. 17, 1302 [1884]):

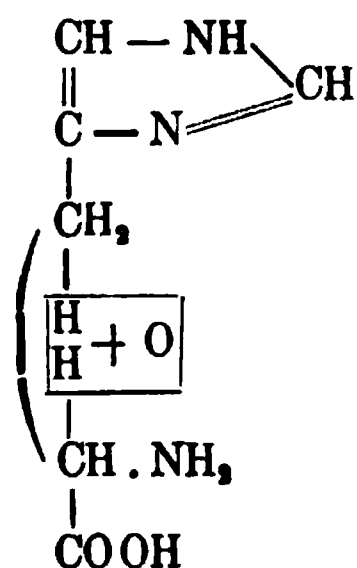


Auch in unseren Versuchen haben wir so aus den Mutterlaugen des Methylimidazolzinks Saccharin darstellen können. — Aus Milchzucker entsteht auf ähnliche Weise das isomere Parasaccharin, das deshalb physiologisches

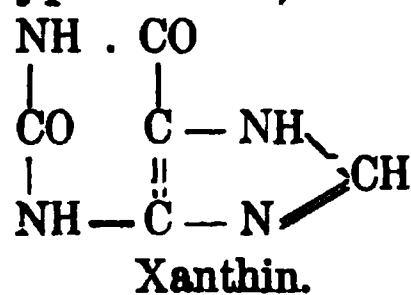
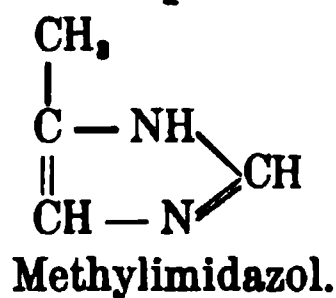
Auf diesem Wege könnte sich der Imidazolring in der Pflanze bilden, wie er in Alkaloiden vorkommt, z. B. im Pilocarpin, das nach Pinner*) folgende Konstitution hat:



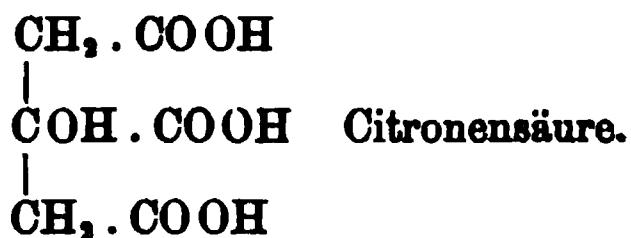
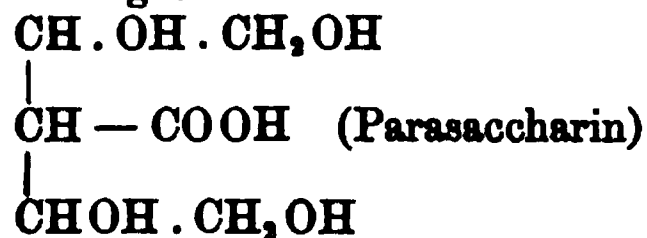
Auch für das Eiweiß könnte man an derartige Synthesen denken, wenn man z. B. die Paulysche**) Histidinformel eines Imidazolalanins als richtig annehmen will. Dann ließe sich die Histidinbildung z. B. als eine oxydative Synthese zwischen unserem Methylimidazol und Glykokoll auffassen:



Ferner lassen sich bezüglich einer Synthese des Purinkerns einige Folgerungen an unseren Befund anschließen. Das Formelbild des Methylimidazols zeigt uns bereits eine Anordnung aller seiner Atome und Doppelbindungen genau wie bei dem entsprechenden Komplex im Xanthin, Hypoxanthin, Guanin usw.



Interesse beanspruchen kann, weil in ihm das Kohlenstoffskelett der Citronensäure vorliegt:



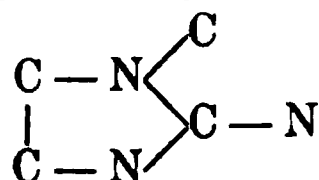
Für ihr Auftreten in der Milch hatte man bisher keine rechten Anhaltspunkte; vielleicht läßt sich auf diesem Wege eine Abstammung aus dem Milchzucker herleiten (cfr. Ber. 37, 1201).

*) Ber. 35, 2444.

**) Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 518.

Gelingt es, die Methylgruppe zu oxydieren und eine Kondensation z. B. mit Harnstoff zu erzielen, so erhielte man direkt Xanthin; andere Paarlinge, wie Guanidin könnten in gleicher Weise zu Guanin, Hypoxanthin usw. führen. — Wir werden zunächst derartige Versuche in vitro vornehmen und nebenher trachten, experimentelle Belege für analoge Prozesse im Organismus zu beschaffen.

Daß in der Vogelleber eine umfangreiche Purin-Synthese durch Kohlehydratspaltprodukte, wie Milchsäure und verwandte Substanzen (Tartronsäure) erzielt werden kann, ist längst bekannt. Wie beim Säugetier diese Verhältnisse liegen ist noch Gegenstand der Diskussion. In den Muskeln geht die Spaltung der Kohlehydrate ebenfalls über Milchsäure, das ist zum mindesten sehr wahrscheinlich. Nun ist aber grade für den arbeitenden Muskel eine ständige synthetische Bildung von Purinbasen, z. B. noch in letzter Zeit von Burian*) wahrscheinlich gemacht. Sollte da nicht eine intermediäre Bildung von Methylglyoxal, wie sie Buchner und Meisenheimer für die fermentative Hefezuckerspaltung annehmen, auch hier das ungemein kondensationsfähige Zwischenprodukt abgeben können, das zu einer solchen Purinbasenbildung Anlaß gibt? — Vielleicht kommt auch das Kreatinin in dieser Hinsicht in Frage, das ja eine ähnliche Atomanordnung aufweist:



Zunächst bedarf es für die Annahme einer Bildung von Purinderivaten aus den genannten Traubenzuckerspaltungsprodukten weiterer chemischer Grundlagen, die wir zu beschaffen suchen werden. Immerhin glauben wir, daß der Nachweis auch von zunächst rein chemischen Beziehungen zwischen den Kohlehydraten und den Imidazolen wegen deren Verwandtschaft mit den Purinderivaten und anderen physiologischen Substanzen auch das Interesse der Physiologen beanspruchen kann.

*) Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 532.

Kürzere Mitteilungen.

2. Darstellung des Pepsinfermentes aus Magenpreßsaft.

Von **P. Schrumpf.**

Aus dem physiologisch-chemischen Institut der Universität Straßburg.

Im Verlauf einer Reihe von Versuchen über die Herkunft der Verdauungssalzsäure, die bis jetzt noch nicht zum Abschluß gekommen sind, habe ich Preßsaft aus Magenschleimhäuten zu verarbeiten versucht, wobei ich einige Beobachtungen über das Pepsinferment gemacht habe, die, mit Rücksicht auf die Frage, ob Chymosin und Pepsin einem gemeinsamen Molekül angehören, einiges Interesse beanspruchen.

Von fünf möglichst frischen Schweinemagen (am günstigsten ist es, wenn diese von Tieren stammen, die, kurz bevor sie geschlachtet wurden, noch etwas gefressen haben) werden die Schleimhäute abpräpariert und, ohne vorheriges Abspülen des ihnen anhaftenden Schleimbelags, ganz fein zerhackt und mit Kieselguhr innig zerrieben, bis das Ganze eine feste fast trockene Masse darstellt. Diese wird mittels der Buchnerschen Presse bei ganz allmählich bis zu etwa 600 Atmosphären gesteigertem Druck ausgepreßt. — Die so erhaltenen 100 ccm eines leicht trüben Preßsaftes (Lösung A) werden sofort durch ein Chamberlandfilter geschickt (Lösung B) und dann 24 Stunden gegen fließendes Wasser dialysiert.

Das Dialysat (Lösung C) ist völlig klar; seine Reaktion ist neutral oder leicht sauer; Biuret- und Millonsche Reaktion sind positiv; bei Zusatz von Ammonsulfat, Essigsäure, Pikrinsäure, Uranylacetat, Salzsäure entsteht eine Trübung, nicht hingegen bei Alkoholzusatz. — Die Pepsinverdauung ist recht deutlich; eine Andeutung davon ist sogar manchmal ohne Salzsäurezusatz zu erkennen. — Die Labwirkung erfolgt sehr rasch und energisch.

Es wird nun eine kleine Menge Cholesterin in etwa 10 ccm einer Mischung von Äther und absolutem Alkohol gelöst und diese Lösung in das oben beschriebene Dialysat (Lösung C, etwa noch 50 bis 60 ccm betragend) geschüttet; es entsteht ein dicker, meist flockiger Niederschlag, der sehr rasch abzentrifugiert, abfiltriert, in der ursprünglichen Menge Wasser suspendiert, und dann öfters mit kleineren Mengen Äther geschüttelt werden muß. Ganz klar wird dabei die Lösung nicht; sie muß noch mehrmals durch ein Saugfilter oder besser noch durch eine Kitasatokerze geschickt werden. Schließlich erhält man ein ganz klares Filtrat (Lösung D); an diesem fallen Biuret- und Millonsche Reaktion negativ aus; ebenso zeigt sich bei Zusatz von Essigsäure, Pikrinsäure,

Salzsäure, Uranylacetat, Ammonsulfat keinerlei Trübung; diese Reaktionen sind hingegen in dem Filtrat nach Entfernung des Cholesterinniederschlags sehr deutlich hervorzurufen. Hingegen verdaut die Lösung D sehr kräftig Eiweiß bei Zusatz von 0,2 Proz. Salzsäure. Die Labwirkung fehlt. —

An folgender Tabelle können die verschiedenen beschriebenen Pepsinlösungen hinsichtlich ihrer Verdauungsstärke verglichen werden; es wurden Mettsche Röhrchen von 3 mm Durchmesser angewandt, die mit koaguliertem Pferdeserum gefüllt waren.

5 ccm der Lösung A	verdauen in 2 Stdn.	3 mm; Labwirkung +
5 " " " B	" " 2 " 3 "	" " +
5 " " " C	" " 2 " 4 "	" " +
5 " " " D	" " 2 " 8 "	" " fehlt.

Diese Werte sind die höchsten, die ich erhalten habe; sie wechseln sehr, je nach der Füllung der Schweinemagen, ferner der Zeit, die zwischen dem Schlachten und dem Beginn der Verarbeitung vergeht, endlich der Schnelligkeit der Darstellung; sehr oft ist die zuletzt erhaltene Lösung D aus nicht zu ergründender Ursache völlig unwirksam. Es schien mir, daß je niedriger der Eiweißgehalt meiner Lösungen sank, desto leichter die Wirksamkeit des Pepsins durch sonst ganz geringfügige Momente (z. B. längeres Schütteln mit Äther, Kälteeinwirkung) aufgehoben werden konnte. — Übrigens war die Lösung D, auch wenn sie anfangs ganz kräftig verdaute, nach 3 bis 4 Stunden immer völlig unwirksam geworden.

10 ccm dieser zuletzt erhaltenen, offenbar eiweißfreien Pepsinlösung D, und zwar einer der wirksamsten, die ich je dargestellt habe, gaben einen Trockenrückstand von 0,0168 g und einen Ascherückstand von 0,0135 g; also betrug der Gehalt an organischer Substanz = 0,0033 g = 0,033 Proz.

Wenn Pepsin und Chymosin demselben Molekül angehören, wie Nencki und Pawlow annehmen, so ist zu erwarten, daß diese beiden Wirkungen in bezug auf ihre Intensität in einem bestimmten sich gleichbleibenden Verhältnis stehen. Der Mangel genauer quantitativer Versuche macht die in dieser Richtung vorliegenden Angaben wenig überzeugend. Die Vermutung, daß im vorliegenden Fall die Labwirkung durch einen fremden Zusatz verdeckt war, kann in Hinblick auf die Darstellung kaum festgehalten werden.

Ich glaube also, um das Gesagte zusammenzufassen, eine Pepsinlösung dargestellt zu haben, die nach den üblichen Begriffen eiweißfrei ist, äußerst energisch verdaut und dabei nicht labt.

Berichtigung.

In die Mitteilung von Leo Loeb, Untersuchungen über Blutgerinnung (Bd. 6, Heft 6 u. 7) hat sich S. 286 oberste Zeile ein sinnstörender Fehler eingeschlichen. Es muß dort heißen: Oder die Anwesenheit anderer **als** der direkt gerinnungsbeschleunigenden Substanzen, statt: Oder die Anwesenheit anderer, **so** der usw.

XXX.

Die Einwirkung von Säuren und Alkalien auf die Färbung und Färbbarkeit tierischer Gewebe.

Von Albrecht Bethe.

Aus dem physiologischen Institut zu Straßburg.

Die weitere Fortsetzung meiner Versuche über das Verhalten der „Fibrillensäure“ [Bethe*), S. 125 bis 152] im Zentralnervensystem machte es notwendig, den Einfluß des Zusatzes von Säuren und Alkalien zu dem zum Färben benutzten basischen Farbstoff (Toluidinblau) einerseits und ihre Wirkung auf die ungefärbten Schnitte andererseits genauer zu untersuchen. Die hierbei erhobenen eigenartigen Befunde (sprunghaftes Einsetzen erhöhten Färbevermögens bei allmählichem Zusatz von Lauge zur Farblösung, Aktivierung neuer Färbbarkeiten bei Behandlung ungefärbter Schnitte mit Säuren und Alkalien unter gleichzeitiger Abnahme anderer, Verhinderung der Lösung färbbarer Substanzen nach Anlagerung von Farbstoff usw.) machten es wünschenswert, auch nichtnervöse Gewebe zum Vergleich heranzuziehen.

Das zur Untersuchung benutzte Material wurde frisch getöteten Tieren (Kaninchen und Meerschweinchen) entnommen und mit reinem Alkohol von 95 Proz. bei Zimmertemperatur fixiert, entwässert, durch Xylol in Paraffin überführt und in 10 μ dicke Schnitte zerlegt, die sofort weiterbehandelt wurden. Alle nicht indifferenten Substanzen wurden also möglichst vermieden.

Da das Aufkleben von Schnitten mit Wasser die Färbbarkeit bereits verändert (siehe unten S. 414), da sich außerdem die mit Mayerschem Eiweißglycerin (und sogar die mit Wasser) aufgeklebten Schnitte in den hier zur Anwendung gelangten Säure- und Alkalilösungen von den Objektträgern ablösen, so wurde folgendes Aufklebeverfahren ausgebildet: Kleingeschnittener Rohgummi wird einige Tage mit Benzin ausgezogen. Die vorsichtig abgegossene Lösung wird auf das 4 bis 6fache mit Benzin

*) Siehe das Literaturverzeichnis am Ende der Arbeit.

verdünnt und mit dieser die vorher mit Benzin gereinigten Objektträger übergossen, die man dann abtropfen und trocknen läßt. Unter einer Glasglocke setzt man dann die Gummischicht Schwefeldioxyddämpfen aus (Abbrennen eines Stücks Schwefel), wodurch sie soweit vulkanisiert wird, daß sie sich in Xylol nicht mehr löst. Vor dem Gebrauch läßt man die Objektträger 2 bis 3 Tage an der Luft liegen, damit sich das überschüssige, sonst als Säure wirkende Schwefeldioxyd verflüchtigt. Die Paraffinschnitte werden fest auf die Gummischicht gedrückt, der Objektträger schwach erwärmt, bis das Paraffin anfängt durchsichtig zu werden, die Schnitte noch einmal festgepreßt, das Paraffin bis zum Schmelzen erhitzt und in Xylol übertragen. Die Schnitte sitzen so fest, daß sie auch von einem starken Wasserstrahl nicht fortgeführt werden. Die Gummischicht bleibt bei Färbung mit basischen Farben stets ganz farblos.

Um die Färbungsergebnisse in einem Koordinatensystem darstellen zu können, wurde eine Farbskala hergestellt, welche von einem blassen Hellblau bis zu einem beinahe schwarzen Dunkelblau ging. Zwischen diese beiden Farbintensitäten wurden 7 andere Farbintensitäten so eingefügt, daß jede folgende doppelt so dunkel erschien als die vorhergehende (Farbintensität 1 bis 9). Ließe man der Intensität 1 eine Ordinate von 1 mm entsprechen und jeder folgenden die doppelte Höhe der vorhergehenden, so müßten die Ordinaten bei Intensität 9 256 mm hoch sein, was sich aus technischen Gründen verbietet. Ich habe daher die Ordinaten nur bis Intensität 4 im Verhältnis $1 \cdot 2^{n-1}$ ansteigen lassen; von da an aber im Verhältnis $8 \cdot \left(\frac{3}{2}\right)^{n-4}$, so daß den Intensitäten folgende Ordinatenwerte in mm entsprechen:

1 = 1; 2 = 2; 3 = 4; 4 = 8; 5 = 12; 6 = 18; 7 = 26; 8 = 39; 9 = 58.

1. Färbung in sauren und alkalischen Farblösungen.

Von dem gewöhnlichen, käuflichen Toluidinblau (Grübler, Leipzig) wurde stets eine frische Lösung von 1 g in 1 Liter ausgekochtem, neutralem, destilliertem Wasser hergestellt. Je 25 ccm dieser Lösung wurden in eine Glastube gebracht und eine genau abgemessene Menge $\frac{1}{100}$ - oder $\frac{1}{10}$ -Normalschwefelsäure oder Natronlauge zugesetzt. Die Präparate kamen nach Abspülen in Wasser für je 15 Minuten in die Farblösung (7 bis 10 Minuten reichen für Maximalfärbung bereits aus), wurden dann mit destilliertem Wasser gewaschen, mit Ammoniummolybdat fixiert und in Kanadabalsam eingeschlossen.

Untersucht wurden Schnitte vom Rückenmark und der Zunge des Kaninchens und des Rückenmarks, der Sublingualis, der kolostrumhaltigen Milchdrüse und der Niere des Meerschweinchens. Die Färbungsintensität der verschiedenen Gewebsbestandteile wurde festgestellt bei einem Alkaligehalt (auf 25 ccm Farblösung) von: 0,1; 0,2; 0,3; 0,5 und 0,7 ccm $\frac{1}{100}$ -Normal-NaOH und 0,1; 0,2; 0,25; 0,3; 0,33; 0,35; 0,4; 0,42; 0,45;

*) Außer bei den letzten drei Zahlen, wo die Werte noch etwas verringert wurden [7 = 26 (statt 27); 8 = 39 (statt 40,5); 9 = 58 (statt 60,7)].

0,5; 0,55; 0,6; 0,75 und 1,0 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-NaOH, und bei einem Säuregehalt von: 0,1; 0,2; 0,25; 0,5 $\frac{1}{100}$ -Normal- H_2SO_4 und 0,1; 0,2; 0,5 und 1,0 $\frac{1}{10}$ -Normal- H_2SO_4 .

Die Resultate der einen von den drei angestellten Versuchsreihen (die beiden andern gaben bis auf ganz kleine Abweichungen identische Resultate) sind in Tabelle I wiedergegeben. Die Nulllinie ist gestrichelt; nach links sind die Alkalizusätze, nach rechts die Säurezusätze auf der Abszisse eingetragen. 1 cm der Abszisse entspricht einem Zusatz von 0,1 ccm einer $\frac{1}{10}$ -Normallösung; nur auf der rechten Seite ist zwischen 0,5 und 1,0 ein Sprung gemacht.*)

Alle Gewebsbestandteile, die sich in der neutralen Farbstofflösung färben, zeigen die gleiche Färbungsintensität bis zu einem Zusatz von 0,3 bis 0,35 ccm $\frac{1}{10}$ -Normallauge (Kurve 2 bis 10 und 12). Nur bei der grauen Substanz des Rückenmarks (2), der Muskelgrundsubstanz (2) und dem Kolostrum (7) kommt schon in diesem Bereich ein leichtes Ansteigen zur Beobachtung. Bei einem Zusatz von 0,3 bis 0,45 ccm $\frac{1}{10}$ -Normallauge steigt die Färbungsintensität schnell an, um weiterhin wieder konstant zu werden. Die erreichbare Färbungsintensität ist, wie aus den Kurven ersichtlich, nicht für alle Substanzen gleich. Der Schleim der Zungendrüsen zeigt bei stärkerem Alkalizusatz kein Ansteigen der Färbungsintensität (Kurve 11).

Eine Anzahl von Gewebsbestandteilen nimmt bis zu einem Alkaligehalt von 0,3 ccm $\frac{1}{10}$ -Lauge überhaupt keine Farbe an; bei stärkerem Alkalizusatz werden dieselben — vor allem Glia**) und Strangfasern — färbbar und die Intensitätskurve steigt schnell an (Kurve 1).

Qualitativ dieselben Resultate werden erzielt, wenn man statt Normalnatronlauge eine Normalnatriumkarbonatlösung in etwa der doppelten Menge zur Farblösung zusetzt. Das Ansteigen der Färbungsintensität (und der Beginn der Strangfaser- und Gliafärbung) beginnt zwischen 0,6 und 0,68 ccm $\frac{1}{10}$ -N-Natriumkarbonatlösung und hat erst bei 1,0 bis 1,25 ccm sein Ende erreicht. — Benutzt man statt einer Toluidinblaulösung von 1:1000 eine konzentriertere, so müssen entsprechend größere Mengen Lauge zugesetzt werden. (Bei sehr konzentrierten Farblösungen tritt das Ansteigen der Färbungsintensität schon bei etwas geringerem Alkalizusatz ein, wohl deswegen, weil die Löslichkeit des Farb-

*) Die Kurven sind auf $\frac{2}{5}$ verkleinert.

**) Ich bezeichne der Einfachheit halber hier als „Glia“ die gesamte Zwischensubstanz, hauptsächlich die der weißen Stränge des Rückenmarks.

stoffes bei Alkalizusatz abnimmt, so z. B. bei einer 1proz. Toluidinblaulösung, schon bei einem Zusatz von 2,75 ccm $\frac{1}{10}$ -Normallauge, statt von 3,0 ccm. Es sei hier noch bemerkt, daß konzentriertere Lösungen eher schwächer als stärker färben, wie verdünntere). Es geht hieraus hervor, daß die Lauge nur mit dem Farbstoff nicht aber mit dem Gewebe in Wechselwirkung tritt.

Schon bei sehr geringem Säurezusatz zur

Farblösung nehmen viele Gewebsbestandteile nur noch wenig oder gar keine Farbe auf (Kurve 2, 3 und 7). Außer beim Knorpel (Kurve 12) sinkt die Färbungsintensität wenigstens wesentlich herab, um schließlich bis auf 0 zu gehen (Bindegewebe, Kurve 4 und 6), oder sich auf einen konstanten Wert einzustellen (Kurve 9, 10 und 11), oder wieder etwas anzusteigen (Kurve 8 und 9).

Es zeigen sich also gegenüber dem verschiedenen Alkali- besonders aber dem Säuregehalt der Farbflüssig-

Tabelle Ia.

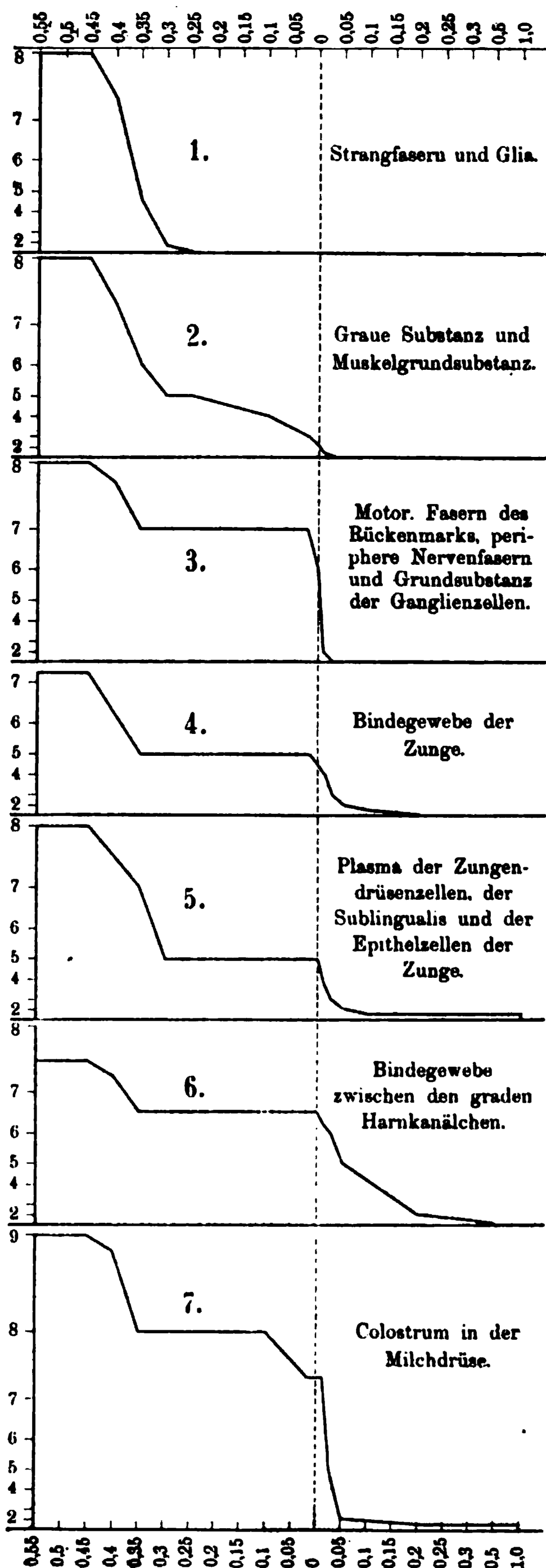
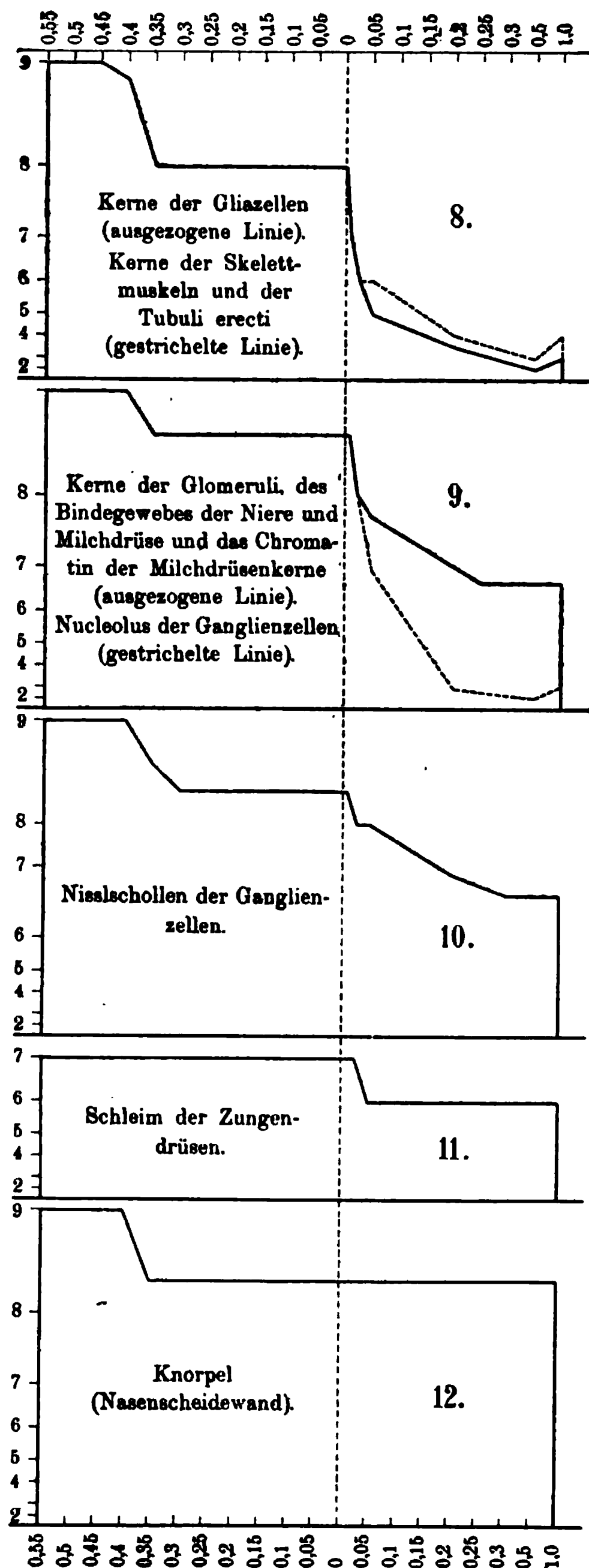


Tabelle Ib.



keit charakteristische Verschiedenheiten der einzelnen Gewebsbestandteile (auch innerhalb einer und derselben Klasse z. B. den Kernen und dem Bindegewebe), welche wohl dazu angetan sind, Verschiedenheiten im chemischen vielleicht aber auch im physikalischen Aufbau der färbbaren Substanzen annehmen zu lassen.

Daß Zusatz von Alkalien zu Lösungen basischer Farbstoffe die Färbekraft derselben erhöht, ist bereits bekannt (Heidenhain, 2, S. 452, Mathews, Mann, S. 212) und auch technisch bei einigen Bakterienmethoden und der Nissl'schen Methode (Zusatz von Seife) verwertet worden. Auch wurde von Mann (S. 215) angegeben, daß man bei Zusatz von Essigsäure zu Toluidinblau eine reine Kern- und Nissl-schollenfärbung erhält.

Eine systematische Untersuchung lag aber bisher nicht vor.

Manche Gewebsbestandteile, z. B. die Nervenfasern, sind so empfindlich gegen ge-

ringe Mengen von Säure in der Farblösung, daß bereits die aus der Luft absorbierte Kohlensäure ihre Färbung verhindern kann. Bei Kohlensäuresättigung der Farblösung erhält man im Rückenmark sogar nur noch Kerne und Nilschollen gefärbt. In dieser Beziehung ist es technisch wichtig, daß Alkalizusatz in gewissen Grenzen (bei manchen Farbstoffen; siehe weiter unten) die Färbung nicht verändert. Ich benutze daher jetzt zur Herstellung primär gefärbter Präparate eine Toluidinblaulösung, welcher auf 25 ccm (1:1000) 0,2 bis 0,3 ccm $\frac{1}{100}$ -Normalnatronlauge zugesetzt sind.

Vergleich mit anderen Farbstoffen.

Es lag von vornherein nahe, daß das Ansteigen der Färbung nach Zusatz von größeren Mengen Alkali zur Farbflüssigkeit auf der Gegenwart freier Farbbase beruhe. Dies wurde auch dadurch gestützt, daß die blauviolette Lösung des Farbsalzes nach einem Zusatz von etwa 0,35 ccm $\frac{1}{10}$ -Normallauge den rotvioletten Ton der freien Base annimmt. Auffallend war aber, daß dieser Effekt nicht gleich beim Zusatz geringer Alkalimengen eintrat, sondern erst, nachdem auf ein Farbmolekül etwas mehr als ein halbes Molekül NaOH zugesetzt war (freie Säure enthielt der Farbstoff nicht!). Um die Frage zu entscheiden, ob hier ein molekulares Verhältnis vorliege, war der zu den bisher beschriebenen und den weiter unten folgenden Versuchen benutzte Farbstoff nicht zu benutzen, denn ich bemerkte erst spät, daß das Präparat nicht das reine salzsaure Salz der Toluidinblaubase repräsentiert, wie ich vermutet hatte, sondern ein Gemisch von salzsaurem Salz und Chlorzinkdoppelsalz ist, neben dem sich noch mehrere Proz. Kochsalz und etwas Eisenchlorid finden. Durch das lebenswürdige Entgegenkommen der Aktiengesellschaft für Anilinfabrikation, Berlin (A)*), der badischen Anilin- und Sodafabrik (B), der Farbenfabriken vorm. Bayer & Co. (By), der Anilinfarbenfabriken vorm. Geigy & Co. (G), der Gesellschaft für chem. Industrie, Basel (I), des Farbwerks Mühlheim (L) und der Farbwerke vorm. Meister, Lucius und Brüning (M) wurde ich in den Besitz einer größeren Anzahl von Farbstoffen gesetzt, welche sich zu einer genaueren Beantwortung der Frage eigneten. Die meisten der Farbstoffe sind zwar auch nur „technisch rein“, d. h. sie enthalten meist fremde Asche (Kochsalz, bisweilen daneben Eisen-

*) Die Buchstaben in () sind die Abkürzungen aus Schultz und Julius: Tabellarische Übersicht der künstlichen organischen Farbstoffe. Berlin 1902.

chlorid), sind aber sonst das, was sie sein sollen. In einigen Fällen wurde die Asche bestimmt und in Rechnung gezogen, da sie aber in der Regel nur 2 bis 3 Proz. beträgt, konnte sie bei den übrigen für den vorliegenden Zweck vernachlässigt werden. Bei den mit einem Stern bezeichneten salzsauren Salzen von Thiazin-farbstoffen wurde nach Carius Schwefel und Chlor bestimmt. Nach Abzug des Chlors der Asche (Chlornatrium) stimmten die Zahlen mit den aus den Formeln berechneten genügend überein, um die Farbsalze als neutral bezeichnen zu können (Abweichungen von höchstens 0,2 bis 0,4 Proz.).

Außer von dem schwerlöslichen Nilblau 2B und Kristallviolett wurden von den Farbstoffen $\frac{1}{100}$ -Normallösungen hergestellt. Den Berechnungen der Molekülgröße wurden die Formeln in den Farbstofftabellen von Schultz und Julius zu Grunde gelegt. Die Lösungen waren normal für ein Molekül Farbbase. — Je 25 ccm der $\frac{1}{100}$ -Normallösung eines Farbstoffes wurden in eine Reihe von Glastuben hineingemessen und mit verschiedenen Mengen $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge versetzt. Letztere waren so berechnet, daß auf 1 Molekül Farbbase 0,12, 0,33, 0,45, 0,5, 0,6, 0,75, 0,1 usw. Molekül NaOH kamen. Zum Teil wurden auch je nach Bedürfnis feinere Zwischenstufen eingeschaltet. In jede Tube kamen Objektträger mit Rückenmarks-schnitten von Alkoholblöcken für 15 Minuten. Der Färbungseffekt wurde nach Spülen mit destilliertem Wasser direkt nach der Farbintensitäts-skala festgestellt. Danach wurden gleiche Mengen der Lösungen mit gleichen Mengen Äther gleich lange ausgeschüttelt, um festzustellen, ob und in wie hohem Grade freie Base vorhanden sei (Beurteilung nach der gleichen Skala).

Bei einer Anzahl von Farbstoffen bleibt der Äther in neutraler Lösung und bis zu einem gewissen Alkalizusatz ganz ungefärbt (Methylgrün, Malachitgrün, Brillantgrün, Zinkdoppelsalz des Methylenblaus und das salzsaure Methylenblau von Grübler). Hier ist das Auftreten freier Base sehr scharf zu erkennen. Bei andern löst sich etwas vom neutralen Salz im wasserhaltigen Äther, aber stets mit anderer Farbe als die freie Base. So geht das salzsaure Salz und das Chlorzinkdoppelsalz des Toluidinblaus mit karmoisinroter Farbe aus wässriger Lösung in den Äther, die freie Base aber mit orangeroter Farbe (Portweinfarben). Derselbe Farbenunterschied zeigt sich beim Nilblau A (Sulphat). Thioninblau löst sich als Salz im Äther hellpurpurrosa, die freie Base blutrot, Neusolidgrün als Salz gelb, als freie Base grüngelb. Bei diesen Farbstoffen ist das Auftreten freier Base am Äther-extrakt schwerer festzustellen. (In der nächsten Tabelle ist die Intensität der Anfangsfärbung des Äthers stets von derjenigen nach dem Farbumschlag in Abzug gebracht.) Daß die Anfangsfärbung nicht auch schon von freier Base herrührt, geht daraus hervor, daß beim Einleiten von Kohlensäure nichts ausfällt,

Tabelle II.

Auf 1 Mol. Farbbase zugesetzte Mol. NaOH. →		0,0	0,12	0,33	0,45	0,5	0,6	
1.	* Thionin . Cl (Grübler u. G.)	M. Str. Ae.	6 6 2	7 7 3	8 8 4	— — —	9 9 5	
2.	Methylenblau . Cl . (M) [IaD] 588	M. Str. Ae.	7 0 0	8 8 1	— — —	— — —	8—9 8—9 3	
3.	* Methylenblau . Cl . (Grübler) [rectif.] 588	M. Str. Ae.	1 0 0	8 0 0	8 0 —	8 2 —	8—9 8—9 2	8—9 8—9 3
4.	* Toluidinblau . Cl . (B) [„rein“ 1904] 592	M. Str. Ae.	0 0 —	7 7 —	7 7 —	8 8 —	8—9 8—9 —	
5.	Toluidinblau . Cl . (B) [1897] 592	M. Str. Ae.	4 0 0	7 0 0	— — —	7 0—2 0	8 6 2	— — —
6.	2 (Methylenblau . Cl) + Zn Cl ₂ (M) [Ia] (B) 588	M. Str. Ae.	5 0 0	7 0 0	— — —	— — —	7 0 0	— — —
7.	2 (Toluidinblau . Cl) + Zn Cl ₂ (A) 592	M. Str. Ae.	7 0 0	7 0 0	— — —	— — —	7 0 0	— — —
8.	2 (Thioninblau . Cl) + Zn Cl ₂ (M) [GO] 590	M. Str. Ae.	0 0 0	7 0 0	— — —	— — —	7 0 0	— — —
9.	Methylgrün . Cl + Zn Cl ₂ (By) 455	M. Str. Ae.	1 0 0	— — —	— — —	— — —	— — —	— — —
10.	Nilblau 2 B . Cl (B) 581	M. Str. Gl. Ae.	7 7 7 1	7 7 7 2	— — — —	7 7 7 3	7 7 7 3	
11.	2 (Nilblau A) SO ₄ (B) 580	M. Str. Gl. Ae.	0 0 4—5 0	0 0 5 0	— — — —	0 0 5 0	0 0 5 0	— — — —
12.	3 (Malachitgrün . Cl) + 2 Zn Cl ₂ (M) [Kristalle] 403	M. Str. Gl. Ae.	0 0 5 0	3—4 0 5 0	— — — —	— — — —	7 0 5 0	— — — —
13.	2 (Malachitgrün) + 3 Oxalsäure (M) [Kristalle extra] 403	M. Str. Gl. Ae.	0 0 4 0	0 0 4—5 0	— — — —	— — — —	0 0 5 0	— — — —

(Text S. 408).

0,75	0,97	1,00	1,035	1,33	1,43	1,50	1,63	1,71	1,82	2,0	2,2
8-9											
8-9											
4											
—	7	7-8	8-9	—	—	8-9					
—	0	3	8	—	—	8-9					
—	0	1/2	2	—	—	3					
7	—	8	—	—	—	8-9					
0	—	7	—	—	—	8-9					
0	—	1/2	—	—	—	3					
—	—	7	—	—	7	8	—	8-9			
—	—	0	—	—	0	6-7	—	8-9			
—	—	0	—	—	0	2	—	4			
—	6 v.	—	—	—	—	6 v.	—	—	—	6 v.	8 bg.
—	3 v.	—	—	—	—	2 v.	—	—	—	2 v.	8 bg.
—	0	—	—	—	—	0	—	—	—	0	1
0	—	8	—	—	—	8-9					
0	—	8	—	—	—	8-9					
5	—	7-8	—	—	—	8-9					
0	—	1	—	—	—	3					
—	—	7	—	7-8	—	7-8	—	—	8		
—	—	0	—	5-6	—	7-8	—	—	8		
—	—	6	—	7	—	7-8	—	—	8		
—	—	0	—	0	—	1	—	—	2		
—	—	0	—	—	—	0	0-1	8	8	8	
—	—	0	—	—	—	0	0-1	7-8	8	8	
—	—	6-7	—	—	—	6-7	7	7-8	8	8	
—	—	0	—	—	—	0	0	0	1	1-2	

während dies nach dem Farbumschlag geschieht. Schließlich gibt es einige Farbstoffe, welche schon in neutraler oder ganz schwach alkalischer Lösung den Äther in der Farbe der Base färben, in welchem dann nach Einengen mit Kohlensäure ein Niederschlag entsteht (Nilblau 2 B, Neutralrot, Thionin, salzsaures Toluidinblau Ia [Grübler] und das salzsaure Methylenblau Ia D). Diese Farbstoffe enthalten keine freie Base, denn ohne Gegenwart von Wasser (Ionisation) lösen sie sich in Äther nicht.

Für einen Teil der untersuchten Farbstoffe sind die Resultate in der Tabelle II zusammengestellt. In der ersten Kolonne ist Name, Salz und Herkunft [Buchstabe in ()] des Farbstoffs angegeben, außerdem die technische Zusatzbezeichnung in [] und die Nummer, unter der der Farbstoff in Schultz und Julius zu finden ist. In der zweiten Kolonne sind die Substanzen angegeben, auf die sich die Färbungsintensitätszahlen der gleichen horizontalen Reihe beziehen. (M. = motorische Fasern und periphere Nervenfasern, Str. = Strangfasern, Ae. = Ätherausschüttelung, Gl. = Zwischengewebe des Rückenmarks, Glia. Bei No. 1 bis 9 sind für Gl. keine besonderen Werte angegeben. Sie fallen hier mit denen für Str. gegebenen zusammen.)

Unter No. 1 bis 8 sind Körper der Thiazinreihe und zwar der Methylenblaugruppe aufgeführt. Sie haben den Vorteil, daß die Existenzfähigkeit ihrer freien Ammoniumhydratbasen durchaus anerkannt ist (Bernthsen, S. 142, Hantzsch und Oswald, S. 292), wenngleich dieselben sich auch leicht verändern. So verwandelt sich z. B. nach Bernthsen die Methylenblaubase beim Trocknen z. T. in die Leukobase, Methylviolett und Methylenazur; nur die letzteren sollen in Äther löslich sein, die Methylenblaubase nicht. Ob sich dies nur auf wasserfreien Äther bezieht, ist nicht ersichtlich. Bei den Farbstoffen der Triphenylmethanreihe soll nach Hantzsch und Oswald die Ammoniumhydratbase auch existieren, aber sich schnell in die Imidbase und aus dieser oder direkt ins Karbinol verwandeln unter Übergang der Chinoidinbindung in die einfache Benzolbindung. Nur die Imidbasen und die Karbinole sollen ätherlöslich sein; letztere sind meist farblos. Nach Bayer und Villiger sind die Ammoniumhydratbasen ganz unbeständig. Dagegen gibt es neben den Karbinolen richtige chinoide Iminbasen, die im Gegensatz zu den Karbinolen gefärbt sind. Für die vorliegenden Zwecke ist die schwebende Frage ohne wesentliche Bedeutung, da die Form, in welcher die freie Base vorliegt, für die Färbung ziemlich gleichgültig zu sein scheint. Da die Ätherausschüttelungen stets gefärbt waren, so scheint es mir, daß ich jedenfalls keine reinen Karbinole vor mir hatte.

Die Chlorzinkdoppelsalze der Thiazinfarbstoffe (No. 6, 7 und 8) und ein Teil der salzsauren Salze (No. 3 und 5) geben in neutraler Lösung und bis zu einem gewissen Alkalizusatz die oben beschriebene elektive Färbung (motorische und periphere Nervenfasern, Kerne, Nisslschollen und Grau); erst jenseits eines bestimmten Alkalizusatzes tritt sehr schnell Allgemeinfärbung (Strangfasern und Glia neben den schon vorher färbbaren Bestandteilen) ein. Erst von diesem Augenblick an geht Farbe in den Äther oder tritt Farbumschlag ein. Bei andern salzsauren Salzen (No. 1, 2 und 4, außerdem beim salzsauren Toluidinblau Ia [Grübler] und dem salzsauren Methylenazur [Grübler]), welchen die gleiche Konstitution zukommen kann wie den vorigen (Methylenblau Cl No. 2 und 3 und Toluidinblau Cl No. 4 und 5), ist entweder schon in neutraler Lösung Allgemeinfärbung zu konstatieren, oder sie tritt wenigstens bei ganz geringem Alkalizusatz ein. Bei Methylenblau IaD (No. 2) ist bei ganz neutraler Lösung elektive Färbung vorhanden, bei Thionin (No. 1), Toluidinblau Ia, Methylenazur und Toluidinblau (B) (No. 4) war eine isolierte Färbung der motorischen Fasern (ohne Färbung von Glia und Strangfasern) nur bei vorsichtigstem Säure- bzw. Alkalizusatz und auch dann bei den meisten nur andeutungsweise zu erreichen. Sowie bei diesen Chloriden Allgemeinfärbung da ist, tritt auch Färbung des Äthers im Ton der Base auf.

Beim Methylenblau Grübler und dem alten Toluidinblau Cl der badischen Anilinfabrik tritt der Umschlag in Allgemeinfärbung beim Zusatz von annähernd einem halben Molekül NaOH ein, bei den Chlorzinkdoppelsalzen derselben Farbstoffe beim Zusatz von genau einem Molekül NaOH; beim Chlorzinkdoppelsalz des Thioninblaus endlich, wenn anderthalb Moleküle NaOH zugesetzt sind!

Unter Hinzuziehung der früher gegebenen Daten führen mich diese Ergebnisse zu folgender Deutung: Kerne, Nisslschollen usw. vermögen aus allen Farblösungen, auch bei Gegenwart überzähliger H-Ionen Farbstoff aufzunehmen und zwar durch Bildung neuer, wasserunlöslicher Farbsalze. (Die Gründe, welche mich dazu führen, eine chemische Bindung anzunehmen, werden am Schluß der Arbeit auseinandergesetzt.) Die motorischen Fasern des Rückenmarks und die peripheren Nervenfasern vermögen die dargebotenen salzsauren und Chlorzinkdoppelsalze der Thiazinfarbstoffe nur in neutraler Lösung d. h. bei Abwesenheit überzähliger, freier H-Ionen zu spalten und die

freigemachte Base salzartig zu binden. Strangfasern, Glia usw. spalten weder die sauren noch die neutralen Farbsalze, können sich aber mit freier Base verbinden. Die salzsauren Salze 1, 2 und 4, außerdem einige in der Tabelle nicht aufgeführte sind bereits in neutraler Lösung bzw. nach ganz geringem Alkalizusatz dissoziiert, sodaß das freie Farbbasenradikal Allgemeinfärbung bewirken kann. Die Lösungen der Chlorzinkdoppelsalze 6 und 7 bleiben bis zum Zusatz von 1 Molekül NaOH neutral, wegen der Bildung des praktisch unlöslichen Zinkhydroxyds. Bis dahin geben sie keine Allgemeinfärbung. Erst wenn mehr als ein Molekül Alkali zugesetzt ist, tritt Dissoziation ein, so daß freie Base mit den Strangfasern usw. in Verbindung treten kann. Die salzsauren Salze des Methylenblaus und Toluidinblaus, welche unter 3 und 5 aufgeführt sind, sehe ich als bimolekulär an. Sie bleiben undissoziiert bis zur Abspaltung eines Chloratoms (d. h. eines halben Atoms in der Tabelle, welche für die Berechnung der Normallösungen von einem Farbbasenmolekül ausgeht) und geben bis dahin elektive Färbung. Das Chlorzinkdoppelsalz des Thioninblaus (8) ist als Chlorzinkdoppelsalz einer bimolekulären Thioninblaubase aufzufassen.

Daß sich Farbbasen polymerisieren können, wurde, wie mir scheint, zuerst durch Heidenhain (1, S. 180) angenommen. Er fand nämlich, daß die zunächst rote und wasserlösliche Base des Nilblau 2B, trotzdem er Kohlensäure fern hielt, sich bläut und ausfällt, und führte dies darauf zurück, daß sich mehrere Basenmoleküle unter Fünfwertigwerden des Amidstickstoffs polymerisieren. Auch bei der durch Silberoxyd freigemachten Toluidinblaubase, welche zunächst wasserlöslich ist, fällt nach kurzer Zeit ein unlöslicher gefärbter Niederschlag, der mit CO₂ kein Salz mehr bildet. Inzwischen ist von Bayer und Villiger bei Farbstoffen der Trimethylmethanreihe der Nachweis geführt worden, daß sich beim Verreiben derselben mit Natronlauge in der Tat Polymerisationsprodukte und zwar der chinoiden Basen bilden und daß für dieselben mehrere Konstitutionsmöglichkeiten bestehen. Sie nehmen jedoch an, daß diese Produkte beim Zusatz von Säure wieder gespalten werden, während meine Befunde dafür sprechen, daß die polymerisierten Basen auch Salze bilden können.

Erwähnung mag hier noch finden, daß das Thionin (No. 1), das Toluidinblau Ia (Grübler) und das Methylenblauchlorhydrat IaD nach Zusatz von einem halben Molekül Zinkchlorid und Erwärmen der Lösung elektive Färbung ergeben, welche auch bei

Zusatz von NaOH bis zu einem gewissen Punkt andauert. (Bildung des Chlorzinkdoppelsalzes.) Theoretisch wichtiger ist, daß man bei vorsichtigem Zusetzen von Chlornatrium zu den Lösungen der ersteren beiden Farbstoffe einen Punkt erreicht, wo sich neben Nißschollen und Kernen nur noch die motorischen Fasern des Rückenmarks und die peripheren Nervenfasern färben. (Wird in diesem Stadium eine Spur Alkali zugesetzt, so tritt gleich wieder Allgemeinfärbung ein.) Dies beruht vermutlich darauf, daß die Dissoziation des Farbsalzes unterdrückt wird, sodaß keine freie Base für Allgemeinfärbung zur Verfügung steht. Zu bemerken ist allerdings, daß bei weiterem Zusatz von NaCl auch die Färbung der motorischen Fasern verschwindet und erst bei Zusatz von etwas Alkali wiederkehrt. Die Salzmengen, welche zur Unterdrückung der Allgemeinfärbung nötig sind (2 bis 3 Moleküle), lassen es von vornherein ausgeschlossen erscheinen, daß Verunreinigung durch Kochsalz die Ursache der elektiven Färbung bei den als „bimolekular“ bezeichneten salzsauren Salzen ist.

Die salzsauren Salze basischer Farbstoffe aus andern Gruppen gaben fast ausschließlich schon in neutraler Lösung Allgemeinfärbung. Untersucht wurden aus der Triphenylmethanreihe: Magentarot (Grübler), Diamantfuchsin (By) und Kristallviolett (B); von Eurhodinen: Neutralrot (Grübler) und Safranin (Grübler). Außerdem das Auramin (Grübler) und von Pyroninfarbstoffen: Acridinrot (L). Außer dem letztgenannten gaben alle von vornherein Allgemeinfärbung, während beim Acridinrot bis etwa $\frac{1}{2}$ Molekül NaOH-Zusatz elektive Färbung zustande kam. Bei einigen dieser Farbstoffe konnte durch sehr vorsichtigen Säurezusatz elektive Färbung hervorgerufen werden, während bei andern z. B. dem Neutralrot die Allgemeinfärbung sofort in die reine Kern- und Nißfärbung umschlug.

Die Richtigkeit meiner Deutung der Resultate an Zinkdoppelsalzen geht auch aus dem Verhalten des Methylgrüns (By) hervor. Dieses Chlormethylat des Chlorids des Methylvioletts verbindet sich mit einem ganzen Molekül ZnCl_2 . Dementsprechend tritt der Färbungsumschlag und die Möglichkeit Base auszuäthern erst nach Zusatz von 2 Molekülen NaOH ein. (Siehe Tabelle II, No. 9.) Nißschollen und Kerne färben sich von Anfang an mit der blaugrünen Farbe des Methylgrüns, während sich Strangfasern und motorische Fasern nach Zusatz von $\frac{1}{2}$ bis 2 Molekülen NaOH schwach violett (v.) in der Farbe des Methylvioletts färben, von dem der Farbstoff vielleicht noch Spuren enthält. Von 2 Molekülen NaOH an färben sich dieselben aber plötzlich intensiv und blau-

grün (bg.). Eine alleinige Färbung der motorischen Fasern im Ton des Methylgrüns ist hier (siehe auch weiter unten) nicht zu erreichen. Es mag dies damit zusammenhängen, daß die Base nach ihrer Konstitution zu urteilen ziemlich schwach ist (siehe Heidenhain 1, S. 120 und 202).

Interessant sind die Resultate, welche die Oxazine Nilblau A und Nilblau 2B und einige Diamidoderivate der Triphenylmethanreihe gaben, weil hier augenscheinlich neben dem Basencharakter auch die Konstitution von Bedeutung ist.

Das Nilblau A ist das Sulfat des Diäthylamidophenoamidonaphtoxoniums; das Nilblau 2B ist das Chlorid des Diäthylamidophenobenzylamidonaphtoxoniums, unterscheidet sich also vom ersteren außer durch die Säure durch die Substitution eines Wasserstoffatoms durch einen Benzylrest. Das Chlorid (siehe in der Tabelle No. 10) gibt schon in neutraler Lösung allgemeine Färbung der Präparate und Färbung des Äthers im gelbroten bis orangeroten Ton der freien Base. Dagegen gibt das Sulfat Allgemeinfärbung und den Ton der freien Base im Ätherextrakt erst nach Zusatz von 1 Molekül NaOH, also nach Abspaltung aller Säure, vorausgesetzt, daß nicht etwa ein saures Sulfat vorliegt. Bis dahin bleiben auch die motorischen Fasern ganz ungefärbt*). Auffallend und ganz neu ist nun aber, daß sich die Glia von neutraler Lösung an kräftig färbt. Diese Färbung der Glia läßt sich aber leicht in Wasser oder verdünntem Alkohol auswaschen und nur sehr schlecht mit Ammoniummolybdat fixieren. Die nach Zusatz von 1 Molekül NaOH entstehenden Färbungen der Glia (und der Nervenfasern) sind aber schwer auszuziehen und fixieren sich gut. Ich halte danach die anfängliche Gliafärbung für eine rein physikalische Lösung des ungespaltenen Farbsalzes in dem geeigneten Lösungsmittel der Glia substanz, während später eine wirkliche Bindung der Base eintritt. Auch in wasserhaltigem Äther ist das neutrale Farbsalz und zwar mit karmoisinroter Farbe löslich.

Die drei Farbstoffe der Trimethylmethanreihe: Malachitgrün (M) [403], Brillantgrün (B) [404] und Neusolidgrün (I) [407] stehen sich ziemlich nahe. Das Malachitgrün ist Tetramethyldi-p-amidotriphenylkarbinolanhydrid; von ihm unterscheidet sich das Brillantgrün dadurch, daß es statt der Methylgruppen vier Äthylgruppen enthält, das Neusolidgrün dadurch, daß zwei Wasserstoffatome

*) Dies Verhalten auf geringe Basizität zurückzuführen, wie beim Methylgrün, ist der Konstitution nach nicht zulässig. Überhaupt sind die Erscheinungen beim Färben mit Nilblau A noch recht undurchsichtig.

des stickstofffreien Benzolringes durch Cl substituiert sind. Vom Malachitgrün lagen mir das Chlorzinkdoppelsalz und das Oxalat vor, vom Brillantgrün das saure Sulfat, vom Neusolidgrün das Chlorzinkdoppelsalz. Das Chlorzinkdoppelsalz des Malachitgrüns (Tabelle II, No. 12) gibt entsprechend der Formel (2 Moleküle ZnCl_2 auf 3 Moleküle salzsaures Farbsalz) Strangfaserfärbung erst nach Zusatz von $\frac{1}{4}$ Molekülen NaOH , aber schon von neutraler Lösung an Färbung der motorischen Fasern. Neben diesen färbt sich aber von Anfang an die Glia. In bezug auf die Gliafärbung verhält sich das Oxalat (3 Moleküle Oxalsäure auf 2 Moleküle Farbbase) ganz gleich, die motorischen Fasern bleiben aber wie die Strangfasern bis zum Zusatz von $\frac{1}{4}$ Molekülen NaOH ungefärbt. Ich möchte diesen Unterschied gegen das Chlorzinkdoppelsalz damit erklären, daß die Farbbase im einen Fall an eine einwertige, im andern Fall an eine zweiwertige Säure gebunden ist. Freie Base läßt sich bei beiden Salzen erst nach dem Erscheinen der Allgemeinfärbung ausäthern. Beim Brillantgrün und noch mehr beim Neusolidgrün zeigt sich von Anfang an Allgemeinfärbung (Strangfasern, Glia usw.), die sich sprunghaft sehr verstärkt, nachdem ein Molekül NaOH (oder mehr) zugefügt ist. Von diesem Moment an läßt sich auch erst Base ausäthern. Allen drei Farbstoffen ist gemein, daß die Glia bzw. Glia- und Strangfaserfärbung, welche vor dem Auftreten freier Base erzielt wird, sich sehr leicht auswaschen läßt, während sie später sehr viel echter ist.

Wir haben es also hier mit zwei verschiedenen Formen der Allgemeinfärbung zu tun; die eine wird bewirkt durch das Vorhandensein freier Base, wie bei den zuerst besprochenen Farbstoffen, die andere durch spezifische Eigentümlichkeiten des Farbstoffs, welche sich mit Zunahme der Substitution verstärken.

Bei allen Farbstoffen, welche entweder direkt oder nach Zusatz von NaOH Allgemeinfärbung ergeben, tritt an solchen allgemeingefärbten Präparaten der typische Unterschied zwischen Strangfasern einerseits und motorischen Fasern des Rückenmarks und peripheren Nervenfasern andererseits deutlich hervor, sowie sie lange mit Wasser ausgewaschen oder mit Alkohol differenziert werden. Die Strangfasern (ebenso die Glia) entfärben sich relativ schnell, die andern Nervenfasern halten aber die Farbe 10 bis 15 mal länger fest.

Für die Darstellung der elektiven (primären) Färbbarkeit der motorischen Fasern sind natürlich nur die Farbstoffe der Thiazinreihe brauchbar und zwar hier auch nur die, welche die elektive Färbung in einem weiten Felde geben, also die Chlorzinkdoppel-

salze und die bimolekularen, salzsauren Salze. Wegen seines metachromatischen Färbevermögens ziehe ich das Toluidinblau allen andern vor; leider scheint die Fabrikation z. T. von den Fabriken aufgegeben zu sein. Für die nachfolgenden Versuche ist stets das an und für sich vortreffliche aber verunreinigte Toluidinblau (technisches) von Grübler verwendet worden.

2. Einwirkung von Säuren und Alkalien auf ungefärbte Schnitte.

In einem mit Alkohol fixierten Stück Rückenmark färben sich mit neutraler Lösung von Toluidinblau von den Nervenfasern nur die extramedullären Wurzelfasern und die intramedullären motorischen Fasern (Bethe, S. 145). Entwässert man das frische Rückenmarkstück mit Äther*) statt mit Alkohol, so färben sich auch die Strangfasern. Ich hatte hieraus und aus andern Befunden den Schluß gezogen, daß die Färbbarkeit der Nervenfasern auf der Anwesenheit einer färbbaren Substanz an den Neurofibrillen (der Fibrillensäure) beruhe, daß diese sich von den Strangfasern beim Tode des Gewebes leicht abspalte und im Alkohol löse, während sie in Äther ungelöst bliebe. Ich halte an dieser Ansicht auch jetzt noch fest; die Verhältnisse liegen aber viel komplizierter, als ich damals annahm, indem außer der locker gebundenen Fibrillensäure besonders an den Fibrillen der Strangfasern aber auch anderer Nervenfasern und der Ganglienzellen eine nicht färbbare Vorstufe der Fibrillensäure vorhanden ist, welche zu der färbbaren Fibrillensäure aktiviert werden kann. Solange der chemische Beweis für die Identität beider färbbarer Substanzen noch aussteht, ist dies nur eine Annahme, die ich nur der schnelleren Verständigung wegen erwähne.

Daß eine Aktivierung der Färbbarkeit der Strangfasern möglich sei, fiel mir zuerst bei Schnitten auf, welche einige Tage am Licht in der Luft (besonders in feuchtem Zustande) gelegen

*) Ich habe hier zwei falsche Angaben zu berichtigen, welche ich 1903 gemacht habe. Auf S. 147 wird angegeben, daß die Färbbarkeit der Strangfasern in einem Ätherblock verloren gehe, wenn man die Schnitte vor dem Färben einige Stunden in Alkohol ließe. An den noch vorhandenen damaligen Präparaten hatte sich dies allerdings gezeigt; in neueren Versuchen hat sich dies jedoch nicht bestätigen lassen. Es liegt die Vermutung vor, daß der damals benutzte Alkohol nicht säurefrei war. — Es bestätigt sich, daß im lebend eingefrorenen Rückenmark die Strangfasern trotz Alkoholfixierung färbbar sind. Neuere Versuche zeigen aber, daß dies auch der Fall ist, wenn das Tier vor dem Einfrieren getötet wurde. In beiden Fällen ist aber die Färbbarkeit geringer als nach Fixierung mit Äther. Eine genauere Untersuchung dieser Verhältnisse ist im Gange.

hatten. Werden solche Schnitte mit neutraler Lösung von Toluidinblau (eventuell mit Zusatz einer geringen Alkalimenge, siehe S. 404) gefärbt, so zeigen sich alle oder die meisten Strangfasern, welche in frisch gefärbten Schnitten ungefärbt bleiben, gefärbt. Eingehende Versuche haben gezeigt, daß die Aktivierung der Färbbarkeit in der Hauptsache auf Kohlensäureeinwirkung beruht, daß das Licht sie beschleunigt, daß sie aber auch durch jede andere Säure hervorgerufen werden kann. Kurzes Verweilen von Rückenmarksschnitten in CO_2 -gesättigtem Wasser macht bereits alle Strangfasern maximal färbbar, und die Empfindlichkeit ist so groß, daß schon beim Spülen der Schnitte (vor dem Färben) mit destilliertem Wasser, das einige Zeit gestanden hat, Aktivierung eintreten kann. (Es ist daher nötig, entweder das Spülwasser vor dem Gebrauch auszukochen oder ihm eine ganz minimale Menge Anilin zuzusetzen.)

Ist die Färbbarkeit der Strangfasern einmal aktiviert, so verschwindet sie durch Behandlung mit stärkerer Säure nicht wieder. Desgleichen bleiben periphere Nervenfasern und motorische Fasern bei Vorbehandlung mit jeder angängigen Säurekonzentration färbbar, zeigen aber beim nachherigen Färben eine Verstärkung der Färbungsintensität durch Aktivierung. Nicht verändert wird durch Vorbehandlung der ungefärbten Schnitte mit Säurelösungen die Färbbarkeit des Knorpels, des Schleims der Zungendrüsen, der Drüsen-, Epithel- und Bindegewebs-Kerne. Die Färbbarkeit anderer Gewebsbestandteile nimmt bei Vorbehandlung der Schnitte mit Säuren ab. Die Muskelgrundsubstanz wird bei 16°C schon in $\frac{1}{1000}$ -Normalschwefelsäure unfärbbar, das Plasma der Zungendrüsen und die Nischollen (Tabelle III, Kurve 2) erst bei Anwendung von etwa $\frac{1}{1}$ -Normallösungen. Die Färbbarkeit der Gliakerne geht zwar bei stärkeren Säuren herab, bleibt aber schließlich konstant, ebenso die der Ganglienzellnucleoli (Tabelle III, Kurve 3, ausgezogene Linie). Schließlich habe ich noch (außer den Strangfasern usw.) einen Gewebsbestandteil gefunden, bei dem eine Aktivierung der Färbbarkeit durch Säuren, aber nur bei größerer Konzentration eintritt, das ist die Grundsubstanz der Ganglienzellkerne (Tabelle III, Kurve 3, punktierte Linie). Auch bei der Glia läßt sich eine Färbbarkeit durch Säuren aktivieren; dieselbe ist jedoch stets sehr schwach (Intensität 2 bis 3).

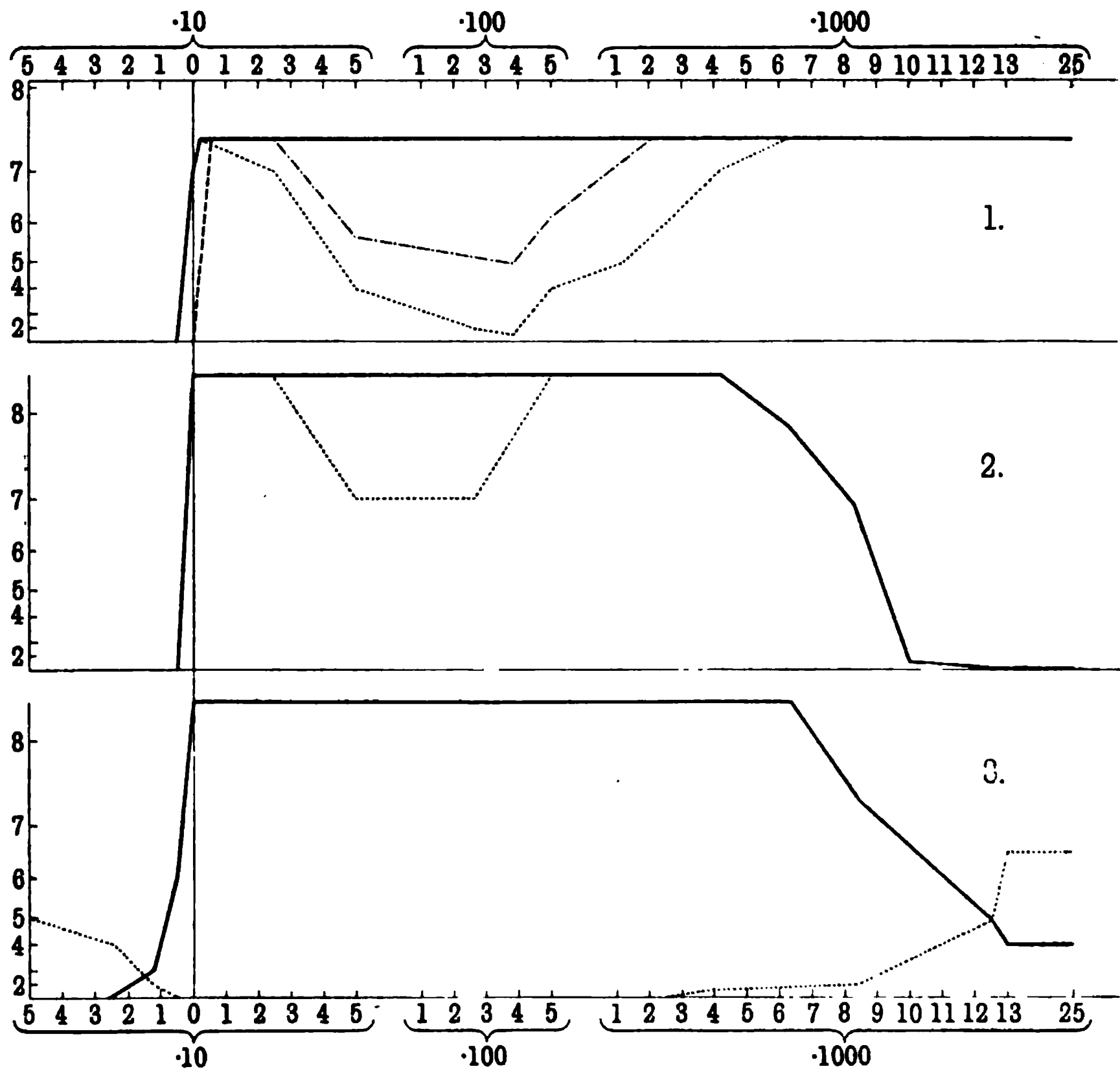
In der Tabelle III sind die Resultate der Säure- (und Alkali-) Behandlung für einige Gewebsbestandteile (bei 16°C) graphisch dargestellt.

Die frisch angefertigten Schnitte kamen nach dem Waschen mit Wasser für 15 Minuten oder 24 Stunden in folgende Normallösungen von

H₂SO₄ bzw. HCl: $\frac{1}{12500}$ $\frac{1}{2500}$ $\frac{1}{1000}$ $\frac{1}{500}$ $\frac{1}{250}$ $\frac{1}{50}$ $\frac{1}{25}$ $\frac{1}{10}$
 (1) (5) (12) (25) (50) (250) (390) (500)
 $\frac{1}{10}$ $\frac{1}{6}$ $\frac{1}{5}$ $\frac{1}{3}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{2}{3}$ $\frac{4}{5}$ 1 2 Normal.
 (1250) (2083) (2500) (4166) (6250) (8332) (10000) (12500) (25000)

Die Präparate wurden dann gut mit destilliertem Wasser gewaschen und 15' mit Toluidinblau (1:1000 + 0,2 ccm $\frac{1}{100}$ -Normalnatronlauge auf je 25 ccm Farblösung) gefärbt, mit Wasser gewaschen, mit Ammoniummolybdat fixiert und in Kanadabalsam untersucht.

Tabelle III.



Die schwächste Normallösung ($\frac{1}{12500}$) ist gleich 1 gesetzt und ihr Wert entspricht in den Kurven einem halben mm*). Unter jede Normallösung in obiger Aufführung ist dementsprechend eine Zahl gesetzt, welche ihrem Abszissenwert in $\frac{1}{2}$ mm entspricht. Um die Kurven reproduzierbar zu machen, sind die Abszissenwerte für $\frac{1}{125}$ bis $\frac{1}{25}$ N durch 10, die von $\frac{2}{25}$ bis 2 N durch 100 dividiert.

*) Die Kurven sind auf $\frac{2}{3}$ verkleinert.

In den Normallösungen von H_2SO_4 (ausgezogene Linie in Kurve 1) bleibt die Färbbarkeit der Nervenfasern auch nach 24stündigem oder längerem Aufenthalt dauernd auf der erreichten Höhe, während sie bei Anwendung von HCl erst ansteigt, dann (punktierte Linie) bis auf 0 absinkt, um später bei stärkeren Konzentrationen wieder die alte Höhe zu erreichen. (Die gestrichelte Linie — — — in Kurve 1 zeigt das Ansteigen der Färbbarkeit der an und für sich unfärbbaren Strangfasern; sie erreicht die ausgezogene Linie [motorische Fasern und periphere Nervenfasern] bei $1/2500 \cdot \text{N.}$) Dasselbe macht sich auch bei der Färbbarkeit der Nisslschollen (Kurve 2, ausgezogene Linie H_2SO_4 , punktierte Linie HCl , beides nach 24stündiger Einwirkung) bemerkbar, wenn auch in geringerem Maße. Dieses Phänomen der verminderten Färbbarkeit geht Hand in Hand mit einer Veränderung der ganzen Schnitte, indem dieselben in der Salzsäurelösung glasig werden, während sie in den schwächeren und stärkeren Salzsäurelösungen (wie in allen Schwefelsäurelösungen) trübe bleiben. Die Aktivierung der Nervenfasenfärbung findet auch in dem depressiven Konzentrationsbereich statt, was daraus hervorgeht, daß bei kürzerer Einwirkungsdauer (15', Kurve 1, — . — . — Linie) sich die Kurve nur wenig senkt und bei einer Einwirkung von wenigen Sekunden, welche zur Aktivierung genügt, überhaupt keine Einsenkung zu beobachten ist. Einige meiner früheren Beobachtungen (Bethe, S. 140 bis 143) und auch die weiter unten beschriebenen weisen darauf hin, daß die meisten, mit neutralen Lösungen basischer Farbstoffe färbbaren Gewebsbestandteile nicht etwa mit ihrer ganzen Masse die Farbe aufnehmen, sondern daß sie an sich unfärbbar sind, ihnen aber eine färbbare Substanz anhaftet. Wir haben also z. B. in den Kernen, den Nisslschollen, den Nervenfasern usw. ein Substrat, das sich mit basischen Farben nicht färbt und mit diesem verbunden die eigentliche färbbare Substanz. In dem depressiven Konzentrationsbereich scheint mir nun die Salzsäure nicht auf die färbbare Substanz (bzw. auf ihre Vorstufe) selbst sondern auf das Substrat einzuwirken, indem dieses verändert wird.

Schon bei der Einwirkung sehr verdünnter Alkalien auf ungefärbte Schnitte verlieren die meisten Gewebsbestandteile ihre Färbbarkeit in neutralen Farblösungen ganz. Läßt man z. B. einen Rückenmarksschnitt einige Stunden (gewöhnlich genügen schon einige Minuten) in einer $1/2500 \cdot \text{Normalnatronlauge}$, wäscht gut aus und färbt mit neutraler Farblösung, so findet man die motorischen Fasern, die Gliakerne und die Nissl-

schollen*) ganz ungefärbt. Nifelschollen und Nervenfasern bleiben erst recht unfärbbar, wenn man stärkere Alkalilösungen anwendet, während die Kerne zum Teil eine sekundäre Färbbarkeit annehmen. Es ist dies aus der Tabelle III zu ersehen, wo nach links von der 0-Linie die Färbungswerte nach 24stündigem Aufenthalt der Präparate in verschiedenen starken Natronlaugen eingezeichnet sind. Besonders auffallend ist hier, daß die im Normalpräparat unfärbbare Grundsubstanz der Ganglienzellkerne (ebenso wie nach Einwirkung starker Säure) eine gefärbte Körnelung zeigt, die an Intensität mit der Stärke der Alkalilösung zunimmt (Tabelle III, Kurve 3, punktierte Linie). Mit Na_2CO_3 können bei sehr viel stärkeren Konzentrationen die gleichen Effekte erzielt werden.

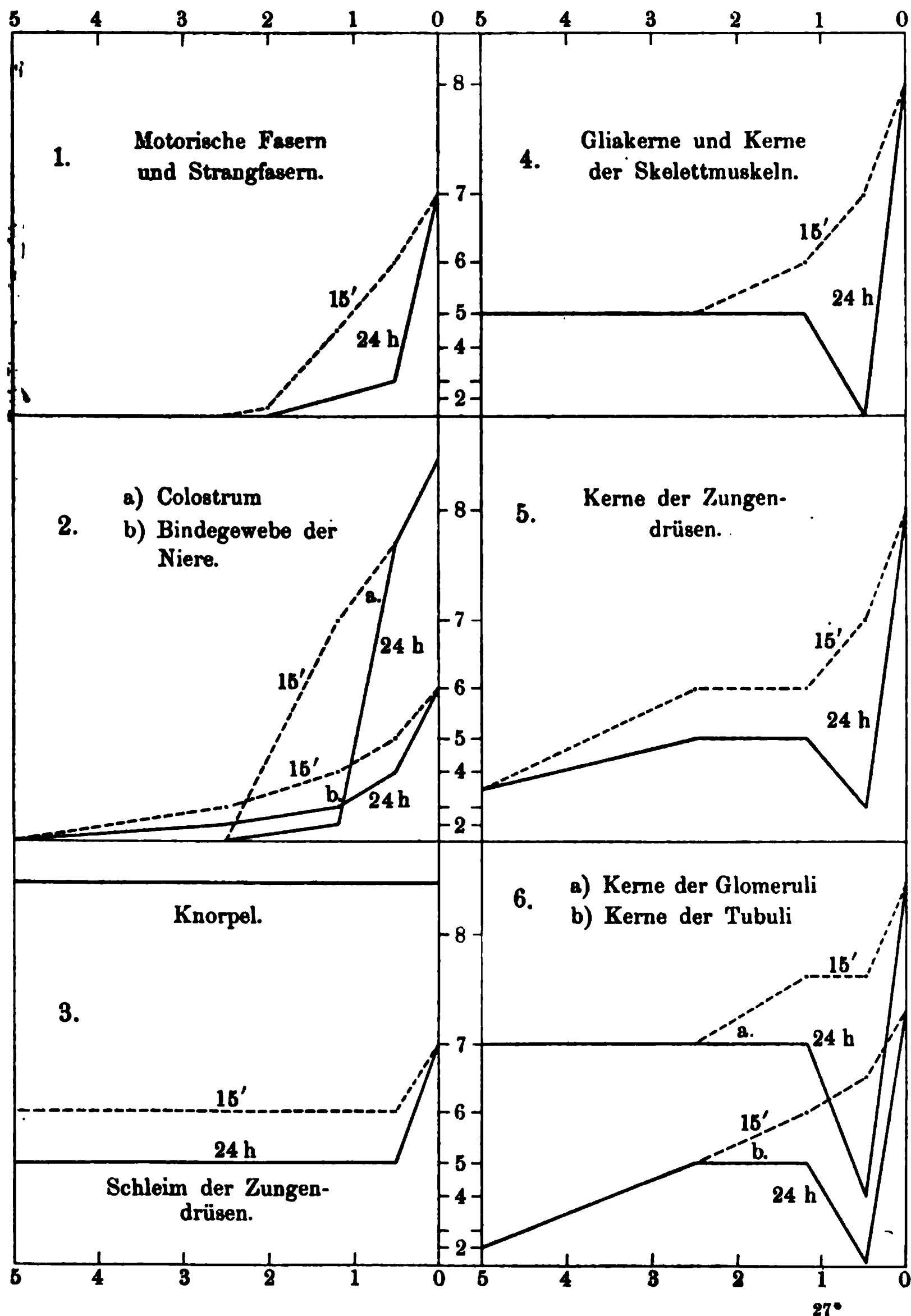
Bringt man ein durch Säure aktiviertes Rückenmarkspräparat vor dem Färben erst für 10 bis 15 Minuten in eine schwache Alkalilösung ($\frac{1}{2500}\text{-N}$), dann wieder für einige Minuten in eine Säurelösung von beliebiger Konzentration, so nehmen bei der nachfolgenden Färbung weder die motorischen Fasern noch die Strangfasern Farbe an. Bringt man dagegen ein unaktiviertes Präparat nach einander und gleich lange in dieselben Lösungen, so ist sowohl in den Strangfasern, wie in den motorischen Fasern Färbbarkeit zu konstatieren (Intensität 5 bis 7). Läßt man auf ein unaktiviertes Präparat eine Lauge von mehr als $\frac{1}{500}\text{-N}$ einwirken, so ist auch mit starken Säuren keine Färbbarkeit (für neutrale Farblösungen) mehr zu aktivieren. Das Substrat, die Nervenfasern, ist aber noch vorhanden und nicht gelöst, wie man sich an gebeizten Schnitten oder durch Färbung mit alkalischer Toluidinblaulösung überzeugen kann. Ich ziehe daraus den Schluß, daß sowohl die Fibrillensäure als auch ihre Vorstufe in Alkalien abgespalten und gelöst werden, daß aber letztere schwerer abspaltbar ist. Das Verhalten unaktivierter Nervenfasern zu Alkalilösungen und nachfolgender Aktivierung mit $\frac{1}{50}\text{-N}$ -Schwefelsäure ist in Tabelle IV, Kurve 1 dargestellt.

In derselben Tabelle, in der 1 mm der Abszisse stets einem Grammolekül Alkali auf 12500 Liter Wasser entspricht, sind auch die Resultate an andern Gewebsbestandteilen und bei gleicher Behandlung eingezeichnet. Die gestrichelte Linie gibt stets das Ergebnis nach 15 minutenlanger Einwirkung des Alkali, die ausgezogene das definitive nach 24stündiger (Temperatur: 16°C)

*) Das Verschwinden der Färbbarkeit der Nifelschollen in alkalischen Lösungen wurde zuerst von Held beobachtet.

Die nachträgliche Säurebehandlung der Präparate hat, soweit ich sehe, nur einen sehr geringen Einfluß auf das Resultat, außer bei den Nervenfasern.

Tabelle IV.



Hervorzuheben ist aus den Ergebnissen dieser Kurven nur zweierlei: Auf die Färbbarkeit des Knorpels haben Alkalilösungen ebensowenig einen Einfluß wie Säurelösungen (Kurve 3), auf die Färbbarkeit des Zungendrüsenschleims nur einen geringen. Auf die verschiedenen Kernarten hat die Vorbehandlung mit Alkali einen verschiedenen Einfluß (Kurve 4 bis 6). Stets setzt die Einwirkung schwacher Alkalilösungen für 24 Stunden die Färbbarkeit wesentlich herab. Bei stärkerer Alkalilösung steigt die Färbbarkeit wieder an, um konstant zu werden oder abermals abzusinken. Bei kurzer Einwirkung tritt die Anfangsdepression nicht deutlich in Erscheinung. Die genauere Beobachtung lehrt, daß es sich hier um zwei Prozesse handelt, die sich bei einzelnen Kernarten zum Teil decken. Bei allen Kernen wird die färbbare Substanz des Chromatins für immer gelöst, aber bei verschieden starkem Alkaligehalt. Bei einigen Kernarten tritt sekundär durch die Alkaliwirkung eine neue Färbbarkeit ein, welche aber nicht mehr in einer distinkten blauen Färbung einzelner Körner, sondern in einer diffusen, rötlichen Tinktion des ganzen Kerns besteht. Diese sekundäre Färbbarkeit kann bei Einwirkung noch stärkerer Alkalilösungen wieder verschwinden und tritt bei den Kernen der Sublingualis überhaupt nicht ein; hier sind aber die Anfangsstadien durch die Färbung der Zellsubstanz so verschleiert, daß auf die Wiedergabe einer Kurve verzichtet werden muß.

Auch bei diesen Versuchen zeigt sich wieder eine Fülle von Verschiedenheiten in dem Verhalten der einzelnen Gewebsbestandteile, die einem bei der herkömmlichen Behandlungsweise mikroskopischer Präparate ganz entgeht.

Der Schutz der Färbbarkeit durch den angelagerten Farbstoff.

Bei der Färbung von Schnitten in Farblösungen, denen Alkali zugesetzt war, wurden auch Alkalizusätze probiert, die weit über die Menge hinausgingen, die nötig ist, um die ganze an Toluidinblau gebundene Salzsäure zu binden. Hierbei fiel es auf, daß die Präparate beim Differenzieren in Alkohol noch immer eine starke Färbung der Nifelschollen, der Kerne usw. zeigten, trotzdem der Überschuß an Alkali in der Farblösung so groß war, daß ein geringer Bruchteil desselben aus den ungefärbten Schnitten alle normal färbbaren Substanzen herausgelöst hätte. Dieser Befund ließ daran denken, daß der angelagerte Farbstoff die Lösung der färbbaren Substanzen verhindere. (Bei Methylenblau und

Thionin wurde das gleiche Verhalten gefunden, dagegen nicht bei einigen anderen Farbstoffen, z. B. dem Acridinrot.) Ein Analogon hierfür lag bereits vor, indem ich (1903 S. 140) zeigte, daß die färbbare Substanz der Nißschollen und der Neurofibrillen sich nach Behandlung mit Sublimat nicht mehr in Alkalien löst.

In den zur Prüfung der Frage angestellten Versuchen wurden Schnitte von normalen Alkoholblöcken teils mit neutraler Lösung von Toluidinblau, teils mit solcher gefärbt, der auf 25 ccm 0,6 ccm $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge zugefügt war. Die Präparate kamen nach dem Färben direkt in $\frac{1}{250}$ oder in $\frac{1}{500}$ -Normalnatronlauge für 20 bis 24 Stunden. (Eine $\frac{1}{500}$ -Normalnatronlauge löst aus den ungefärbten Schnitten die färbbaren Substanzen der Nißschollen, der Nervenfasern und der Kerne schon in wenigen Minuten heraus!) Die Präparate wurden dann z. T. gewaschen, fixiert und untersucht, z. T. aber mit wasserhaltigem Alkohol (dem man zur Beschleunigung etwas Anilin zusetzen kann) entfärbt und mit neutraler Toluidinblaulösung wieder gefärbt. (Färbungen, die durch Alkohol ausgewaschen werden können, können stets wieder hervorgerufen werden; siehe unter anderm Bethe, S. 145.)

Tabelle V.

Behandlung des Präparats	Motorische Fasern und periphere Nervenfasern	Nißschollen	Chromatin der Gliakerne	Grau	Nucleoli der Ganglienzellkerne	Muskelsubstanz	Drüsensubstanz der Zungendrüsen	Kolostrum	Chromatin der Muskelkerne und Drüsenkerne	Chromatin der Epithelkerne
1. Ohne Vorbehandlung mit Toluidinblau 1 : 1000 gefärbt	7	8	8	3—4	8	3	4	8—9	8	8
2. NaOH $\frac{1}{500}$ -N. 1 Stunde Waschen, Färben mit Tol. 1 : 1000	0	0	0	0	2	0	0	0	0	2—3
3. NaOH $\frac{1}{250}$ -N. 1 Stunde Waschen, Färben mit Tol. 1 : 1000	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4. Gefärbt mit Tol. 1 : 1000. Dann in NaOH $\frac{1}{500}$ - oder $\frac{1}{250}$ -N. 22 Stunden ($\frac{1}{500}$ obere, $\frac{1}{250}$ untere Zahl)	0	8	5 - 6	0	6	1	2	3 0	7	8
5. Gefärbt mit Tol. 1 : 1000. Dann in NaOH $\frac{1}{500}$ oder $\frac{1}{250}$ -N. 22 Stunden. Aus- gezogen in Alkohol 80 Proz. Waschen, Färben mit Tol. 1 : 1000	0	8	7	0	7—8	2	3	7 0	7	8

Tabelle VI.

Behandlung des Präparats	Motorische Fasern im Rückenmark und periph. Nervenfasern	Nißschollen	Chromatin der Gliakerne	Graue Substanz des Rückenmarks	Nucleoli der Ganglienzellkerne	Muskelsubstanz	DrüSENSUBSTANZ der Zungendrüsen	Kolostrum	Chromatin der Muskel- und Drüsenkerne	Chromatin der Epithelkerne des Zungenepithels
1. Ohne Vorbehandlung mit Toluidinblau 1:1000 gefärbt	7	8	8	3—4	8	3	4	8—9	8	8
2. NaOH $\frac{1}{500}$ -N. 1 Stunde. Waschen, Färben mit Tol. 1:1000	0	0	0	0	2	0	0	0	0	2—3
3. NaOH $\frac{1}{250}$ -N. 1 Stunde. Waschen, Färben mit Tol. 1:1000	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4. Gefärbt in: Toluidinblau 1:1000 (25 ccm) + $\frac{1}{10}$ -N- NaOH (0,6 ccm). — NaOH $\frac{1}{500}$ -N. 22 Stunden. — Alko- hol 80 Proz. bis zur Ent- färbung. — Waschen, Färben mit Tol. 1:1000	7	8	8	3—4	8	3	4	8—9	8	8
5. Gefärbt in: Toluidinblau 1:1000 (25 ccm) + $\frac{1}{10}$ -N- NaOH (0,6 ccm). — NaOH $\frac{1}{250}$ -N. 22 Stunden. — Alko- hol 80 Proz. bis zur Ent- färbung. — Waschen, Färben mit Tol. 1:1000	7	8	8	3—4	8	3	4	3—4	8	8

Die Resultate eines solchen Versuches sind in Tabelle V und VI niedergelegt. Es geht aus denselben hervor, daß bei Färbung mit neutralem Farbstoff der Schutz der färbbaren Substanzen gegen die lange Einwirkung der Alkalilösungen zwar sehr deutlich aber nur bei wenigen Gewebsbestandteilen vollkommen ist. Dagegen schützt der Farbstoff die färbbaren Substanzen vollkommen gegen die Einwirkung von Alkalien, wenn die Präparate „überfärbt“ sind, wie dies eintritt, wenn der Farblösung Alkali zugefügt wird (Tabelle VI). Nur beim Kolostrum macht sich auch bei Überfärbung ein Einfluß der Alkalilösung geltend. Wie stark der Schutz ist, kann daraus ersehen werden, daß z. B. die Färbbarkeit der Nißschollen in einer $\frac{1}{2500}$ -N-Natronlauge schon nach 15 Minuten verschwunden ist, während sie noch unvermindert

vorhanden ist, wenn das Präparat 24 Stunden in gefärbtem Zustand in einer $\frac{1}{100}$ -Normallauge verweilt hat.

Zur Theorie der Färbung.

Wie in der technischen Färberei der Streit noch immer nicht zur Ruhe gekommen ist, ob die Färbungen physikalisch oder chemisch aufzufassen seien, so auch in der Histologie. Daß physikalische Färbungen verschiedener Natur in der histologischen Technik vorkommen, das bestreitet wohl niemand mehr, aber andererseits fragt Heidenhain (1, S. 117) mit Recht, wie es möglich ist, daß viele Autoren chemische Theorien von vornherein zurückweisen, nachdem es doch jetzt ganz sicher steht, daß die Gewebe der Lebewesen eine Menge chemisch sehr reaktionsfähiger Substanzen enthalten. Die von Heidenhain und andern für die chemische Natur vieler Färbungen vorgebrachten Beweise werden am besten im Original nachgelesen. Ich will ihnen hier aber noch einige andere hinzufügen.

1. Eine Menge von Substanzen, welche in tierischen Geweben vorkommen und in Laugen löslich sind, bilden mit Sublimat in Alkali unlösliche Verbindungen. Wenn nun in Präparaten, die mit Sublimat vorbehandelt sind, Färbbarkeiten in Alkalilösungen erhalten bleiben, welche ohne Sublimat darin verschwinden, so wird niemand daran zweifeln, daß durch das Sublimat derartige alkaliunlösliche Verbindungen hergestellt sind. Im vorigen Kapitel habe ich nun gezeigt, daß ein derartiger Schutz auch durch Farbstoffe ausgeübt werden kann. Ich meine, daß die einfachste Erklärung dieses Faktums die ist, auch hier die Bildung einer unlöslichen Verbindung anzunehmen.

2. Ein häufiger Einwand gegen die chemische Natur der Färbung ist der, daß die angenommene Farbe ausgewaschen werden kann. Für basische Farbstoffe stimmt dies nur unter zwei Voraussetzungen: Die auswaschende Flüssigkeit muß erstens Wasser enthalten, also Dissoziation ermöglichen, und sie muß zweitens überzählige H-Ionen enthalten. In gewöhnlichem destillierten Wasser sind in einem mit Toluidinblau gefärbten Rückenmarksschnitt die motorischen Fasern nach 4 Stunden, die Kerne nach 24 Stunden, die Nisslschollen nach 40 Stunden farblos. Ist das Wasser mit CO_2 gesättigt, so tritt der gleiche Effekt in etwa zehnmal kürzerer Zeit ein; ist das Wasser doppelt destilliert, und wird Kohlensäure nach Möglichkeit fern gehalten, so dauert die Entfärbung auch bei Benutzung sehr großer Wassermengen mindestens sechsmal länger als bei gewöhnlichem destillierten

Wasser. Setzt man schließlich dem frisch destillierten Wasser etwas Alkali zu (ich benutzte eine $\frac{1}{10000}$ -Normalnatronlauge), so tritt überhaupt keine Entfärbung ein (die sonst am schnellsten sich entfärbenden Gebilde, die Nervenfasern, zeigten sich nach vier Tagen noch unverändert; später trat Fäulnis ein *).

In 80proz. und 95proz. Alkohol entfärben sich alle Präparate ziemlich schnell: Die motorischen Fasern in zwei bis drei Minuten, die resistenten Nisslschollen und Kerne in 10 bis 18 Stunden, auch wenn die Präparate vorher im Exsikkator getrocknet waren. Dagegen entfärbten sich Rückenmarksschnitte, welche nach dem Färben im Exsikkator getrocknet waren, in absolutem, über geglühtem Kupfersulfat getrocknetem Alkohol überhaupt nicht. Nach 24 Stunden waren selbst die motorischen Fasern noch vollkommen gefärbt; Übertragung in wasserhaltigen Alkohol rief schnell Entfärbung hervor. Alle Säuren beschleunigen die Entfärbung, wenn sie dem Alkohol zugesetzt werden, ebenso Anilin; dieses wirkt aber nur als besseres Lösungsmittel.

In absolutem Alkohol löst sich Toluidinblau sehr leicht. Ist der Alkohol wirklich absolut, so tritt auch in konzentrierten Farblösungen (von Toluidinblau) gar keine Färbung ein. Schon bei Gegenwart von wenig Wasser ist dagegen eine Färbung möglich, welche bei zunehmender Wassermenge sich vertieft. Um den histologischen Färbungseffekt zu erzielen, ist also Jonisationsmöglichkeit notwendig.

3. Mit Toluidinblau färben sich manche Gewebsbestandteile rötlich, d. h. im Ton der freien Base. Daß hier tatsächlich keine freie Base vorliegt, geht schon daraus hervor, daß sich der Ton nicht oder nur unwesentlich nach blau hin verändert, wenn man die Präparate mit Ammoniummolybdat fixiert. Man kann nun aber auch die unfixierten Präparate tagelang in viel Äther, der ein gutes Lösungsmittel der Base ist, lassen, ohne daß Entfärbung eintritt.

4. Bereits Heidenhain (3, 345, und vor ihm Griesbach, wenn auch weniger beweiskräftig) hat gezeigt, daß sich Präparate in Lösungen des ungefärbten Karbinols des Fuchsins (Base der älteren Autoren) rot färben (Farbe der Fuchsinsalze), woraus hervorgeht, daß im Präparat Salzbildung eintritt. Ich

*) Sind in einem Präparat mit Hilfe alkalischer Farblösung die unaktivierten Strangfasern gefärbt, so ist diese Färbung für neutrales Wasser sehr echt, gegen schwach saures aber viel empfindlicher als die der motorischen Fasern.

habe denselben Versuch mit der in wasserhaltigem Äther gelösten, hellgelben Base des Acridinrots gemacht. Auch hier tritt fast momentan intensive Rotfärbung (allgemeine Färbung) ein. Nun, man könnte sagen, daß sich die Base im Gewebe mit roter und nicht wie im Äther mit blaßgelber Farbe löst. Wenn dies der Fall wäre, so müßte man aber die Base durch viel Äther entfernen können. Ich habe aber solche Präparate durch acht Tage hindurch in täglich mehrmals gewechseltem Äther gelassen, ohne daß die Intensität der Färbung nachließ.

Alle die hier aufgeführten Versuche sprechen dafür, daß die meisten hier behandelten Gewebsfärbungen weder als Adsorptionsfärbungen im Sinne Fischers noch als Verteilungsfärbungen (indem manche Gewebsbestandteile bessere Lösungsmittel für den Farbstoff sind, als das Wasser, in dem sie dargeboten wurden) im Sinne Spiros aufgefaßt werden können. Vielmehr liegen hier höchstwahrscheinlich wirkliche Salzbildungen zwischen Gewebe und Farbbase vor. Nur die Anfangsfärbungen beim Nilblau, Malachitgrün usw. dürften als Verteilungsfärbungen zu deuten sein.

Literatur-Verzeichnis.

- Bayer, A., u. Villiger, V., Berichte 37, 1904, S. 2848—2880.
 Bernthsen, A., Annalen d. Phys. u. Chemie 30, 1885, S. 137—211.
 Bethe, A., Allgemeine Anatomie und Physiologie des Nervensystems. 1903.
 Fischer, A., Fixierung, Färbung und Bau des Protoplasmas. 1891.
 Hantzsch, A., Berichte 33, 1900, S. 752—760.
 Hantzsch, A., Berichte 37, 1904, S. 3434.
 Hantzsch, A., u. Oswald, G., Berichte 33, 1900, S. 278—317.
 Heidenhain, M., Pflügers Arch. 90, 1902, S. 115—230.
 Heidenhain, M., Pflügers Arch. 96, 1903, S. 440—472.
 Heidenhain, M., Kapitel Färbungen in: Encyklopädie der mikroskopischen Technik. Berlin-Wien, 1903, S. 335—340.
 Held, H., Arch. f. Anatomie, 1895, S. 396—416.
 Mann, G., Physiological Histology, Oxford, 1902.
 Mathews, A., American Journ. of physiol. 1, 1898, S. 445—454.
 Schultz, G., u. Julius, P., Tabellarische Übersicht der künstlichen organischen Farbstoffe, Berlin, 1902.
 Spiro, K., Über physikalische und physiologische Selektion. Habilitationsschrift, Straßburg, 1897.

XXXI.

Über die Absorption der Fermente durch Kolloide

Von Dr. Ferdinand Dauwe, Präparator am physiologischen Institut zu Gent.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Eine den Fermenten bekanntlich sehr allgemein zukommende Eigenschaft ist die Fähigkeit, festen Körpern anzuhafte, besonders wenn sie auf kleinem Raume eine große Oberfläche darbieten. In der Technik der Fermentuntersuchungen macht man von dieser Eigenschaft zu verschiedenem Zwecke Gebrauch, so um die Fermente von anderen Stoffen zu trennen, indem man in passender Weise Niederschläge in Fermentlösungen erzeugt, oder um sie aus sehr verdünnten Lösungen zu konzentrieren, z. B. wenn man Pepsin in Fibrinflocken sich sammeln läßt.

Aber diese Eigenschaft hat auch eine physiologische Bedeutung:

1. wenn das Material, dem die Fermente anhaften, gleichzeitig der Fermentwirkung sehr zugänglich ist, so wird eine möglichst innige Berührung von Ferment und Substrat erzielt, was dem Fermentationsvorgang in hohem Maße zustatten kommt.

2. durch diese Eigenschaft wird ermöglicht, daß bestimmte Teile des Zellprotoplasmas bestimmte Fermente an sich ziehen, so daß diese nicht gleichmäßig durch die ganze Zelle verteilt sind, sondern ihre Wirkung streng örtlich entfalten, ohne Beeinträchtigung anderer in der Nachbarschaft stattfindender Fermentfunktionen. Dies gilt z. B. für die Chlorophyllkörner der Pflanzenzellen.

Da nach K. Glaesners Erfahrungen das Propepsin sich in betreff seiner Absorbierbarkeit im allgemeinen dem Pepsin ähnlich verhält, so dürfte eine ähnliche Annahme auch für die Profermente

*) K. Glaesner, Über die Vorstufen der Magenfermente. Diese Beiträge 1, 1 (1901).

wahrscheinlich sein und die Anhäufung derselben an bestimmten Örtlichkeiten des Protoplasmas z. B. in Sekretvakuolen verständlich machen.

Darnach kann man die Frage, durch welchen chemischen oder physikalischen Vorgang die Fermentabsorption zustande kommt, nicht für eine müßige halten. Leider haben die bisherigen Untersuchungen nur wenige Anhaltspunkte zur Aufklärung dieses Vorgangs gegeben, zumal da man sich fast immer desselben fermentabsorbierenden Materials, des frischen Fibrins, bediente.

Von v. Wittich^{*)} (1872) wurde zuerst auf die Fähigkeit des Fibrins, Pepsin zu absorbieren, aufmerksam gemacht. Für andere Fermente wurde eine ähnliche Absorbierbarkeit nachgewiesen: für Papain von Würtz^{**}), für Trypsin und diastatisches Ferment des Harns von Grützner^{***}), der überhaupt diese Erscheinung einem viel benützten Verfahren des Fermentnachweises zugrunde legte, für Ptyalin von Bendersky[†]), für glykolytisches Ferment von Arthus^{††}), für Lab, Diastase, Invertin, Maltase von Szumowski^{†††}). Es scheint danach, als ob das Absorptionsvermögen des Fibrins sich allen Fermenten gegenüber geltend machte.

Weniger zahlreich sind die Beobachtungen über Fermentabsorption durch andere Stoffe. Am genauesten ist hier noch das Verhalten des Pepsins untersucht. Es haftet außer an Fibrin auch an Eiweißniederschlägen anderer Art, an fein verteilter Kohle, Schmirgel, Ziegelsteinpulver (v. Heltzl^{*†}), an frisch erzeugten Niederschlägen von Baryumsulfat, Calciumtriphosphat, Cholesterin (Brücke^{**†}), Magnesiumkarbonat, Fettsäuren (Hammarsten^{***†}), Blei- und Kupferfällungen (Meyer^{†*}), Uranylacetatfällungen (Jacoby^{††*}), an roher Seide (A. Gautier^{†††*}).

^{*)} v. Wittich, Pflügers Archiv 5, 443.

^{**}) Würtz, Note sur le mode d'action des ferments solubles. Compt. rend. 93, 1104.

^{***}) Grützner, Bresl. ärztl. Zeitschr. 1882, Nr. 17. — Sahli, Pflügers Archiv 36, 214. — Gehrig, Pflügers Archiv 38, 35.

[†]) Bendersky, Virchows Archiv 121, 554.

^{††}) Arthus, Archiv de Physiologie 1891, Nr. 3, S. 425.

^{†††}) Szumowski, Die Absorption der löslichen Fermente durch das Fibrin. In.-Diss. Freiburg (Schweiz) 1893 (Laboratorium von Arthus).

^{*†}) v. Heltzl, cit. nach Glaesner l. c.

^{**†}) Brücke, Sitzungsber. d. k. k. Akad. 43, 601. Wien.

^{***†}) Hammarsten, Malys Jahresber. 2, 118. Sundberg, Zeitschr. f. phys. Chemie 9, 319 (1885).

^{†*}) A. Meyer, Landwirtsch. Versuchsstationen 27, 247.

^{††*}) M. Jacoby, Zeitschr. f. physiol. Chemie 30, 135 (1900).

^{†††*}) A. Gautier, Leçons de chimie biologique, S. 527. Masson, Paris 1897.

Über die Art des Absorptionsvorganges äußern sich die Beobachter in verschiedener Weise.

v. Wittich nahm ganz allgemein an, daß zwischen Pepsin und Fibrin eine chemische Beziehung bestehe, die das Fibrin befähigt, das Pepsin aus seinen neutralen und sauren Lösungen zu absorbieren.

Von den späteren Forschern wird diese Beziehung ohne weitere experimentelle Begründung zumeist als ein „Adhärieren“, oberflächliches Anhaften („das Fibrin beschlägt sich mit Pepsin“), also als „Adsorption“ aufgefaßt. Duclaux*) vergleicht die Fermentabsorption der Färbung, Carnot und Chassevent**) sprechen von der „Fixation des Ferments“, Gautier von chemischer Bindung.

Aber es liegen doch einige Tatsachen vor, die vielleicht für die Deutung des Vorgangs heranzuziehen sind.

1. Sahli und Gehring (l. c.) führten den Nachweis, daß gleiche Mengen Fibrin aus konzentrierter Glycerinpepsinlösung mit steigender Pepsinkonzentration mehr Pepsin aufnehmen. Ob es sich dabei um eine wirkliche einfache Proportionalität handelt, ist aus den Versuchsdaten nicht zu entnehmen.

2. B. Rosenberg***) fand, daß die Absorption von diastatischem Ferment des Harns durch Fibrin stark von der Gegenwart von Salzen beeinflusst wird. Kochsalz beförderte, Soda hinderte die Aufnahme, Glaubersalz war ohne Einfluß.

3. Szumowski (l. c.) beobachtete, „daß das mit Fermenten beladene Fibrin einen Teil derselben an die Flüssigkeiten, mit welchen es in Kontakt gebracht wird, abgibt, und zwar unter den zur Verwendung gelangten Flüssigkeiten am stärksten an Chlor-natriumlösung, dann an Wasser, Fluornatriumlösung und andere, dagegen so gut wie gar nicht an Glycerin.“

4. Er fand ferner, „daß das Fibrin auf einmal mehrere Fermente zu absorbieren vermag, am leichtesten, wenn es in eine Lösung getaucht wird, welche bereits mehrere Fermente enthält. Wenn das Fibrin erst in eine, dann in eine andere Fermentlösung gebracht wird, scheint das erste Ferment durch das frisch zugeführte wie verdeckt und seine Wirkung abgeschwächt zu sein.“

5. Glaesner (l. c.) hält auf Grund seiner Versuche an Profermenten dafür, daß anscheinend in der Flüssigkeit erzeugte fein verteilte Niederschläge welcher Art immer die Profermente nieder-

*) Duclaux, Microbiologie II, 85.

**) Carnot et Chassevent, C. R. de la Soc. de Biol. 53, 1172.

***) Rosenberg, Inauguraldissertation. Tübingen 1890.

schlagen. Er hebt ferner hervor, daß in bezug auf das Adsorptionsvermögen der pulverförmigen Stoffe Verschiedenheiten hervortreten, die sich anscheinend nicht durch mechanische oder physikalisch-chemische Eigenschaften erklären lassen. Einzelne Tatsachen wie das ungleiche Verhalten von Lycopodiumpulver gegen Propepsin und Prochymosin, das Anhaften der Profermente an Kieselgur, aber nicht an Stärke, Ton und Quarzsand, weisen seiner Meinung nach ganz direkt auf spezifische Beziehungen zwischen der adsorbierenden Fläche und den Profermenten hin.

Bei näherer Betrachtung der vorliegenden Tatsachen sieht man, wie schon Glaeßner andeutet, daß die unter Fermentabsorption zusammengefaßten Erscheinungen nicht gleicher Art sind.

Es handelt sich dabei zu einem Teil um mechanisches Niederreißen der suspendierten kolloidalen Fermentmoleküle durch ausfallende Niederschläge, durchaus vergleichbar den Klärungsvorgängen, wobei ein fein verteilter meist gelatinöser Niederschlag einem sehr dichten Filter vergleichbar, die suspendierten Fermentteilchen in seinen Poren zurückhält.

In ähnlicher Weise, wenn auch wegen der gröberen Beschaffenheit weniger zuverlässig, können auch fein verteilte pulverförmige Stoffe wirken, wenn sie durch ausreichendes Schütteln genügend mit den Fermentteilchen in Berührung gebracht werden und sich später zu Boden setzen.

Ob in diesen Fällen das mechanische Moment allein wirksam ist, muß freilich bezweifelt werden. Es dürfte dabei wesentlich in Betracht kommen, ob die Fermentteilchen eine gewisse Adhäsion an die suspendierten Partikelchen aufweisen oder nicht. Jedenfalls ist aber in vielen Fällen das mechanische Moment — das Schütteln — oder die Bildung eines Niederschlags nicht zu entbehren. Fehlt es, so z. B. wenn man Cholesterinpulver mit Pepsinlösung überschichtet, so bleibt die Absorption aus.

Dem gegenüber gibt es nun Fälle, wo die Absorption ganz ohne mechanische Wirkung eintritt, so in dem typischen von v. Wittich entdeckten Beispiel der Pepsinabsorption durch am Boden liegende Fibrinflocken. Hier muß eine Affinität chemischer oder physikalischer Art tätig sein, die die Absorption nicht als ein passives Adhäreren, sondern als einen aktiven Vorgang erscheinen läßt.

Da ein solches besonderes Absorptionsvermögen auch bei pulverförmig verteilten Stoffen wirksam sein kann, so können die bei solchen Stoffen beobachteten Absorptionserscheinungen zum Teil auch hierher gehören.

Für biologische Vorgänge hat diese spezifische Absorption, die von mechanischen Momenten unabhängig ist, besondere Wichtigkeit. Für sie gilt der von Duclaux gemachte Hinweis auf die Analogie mit der Färbung.

In der Tat ergeben sich bei genauerer Betrachtung die gleichen Fragen wie sie in der Theorie der Färbung eine Rolle gespielt haben und zum Teile noch spielen.

Handelt es sich bei der Fermentabsorption um eine Fixation des Fermentes auf der Oberfläche des Substrats oder um ein Eindringen in dasselbe?

In beiden Fällen kann es sich wieder

1. um eine Fixation der Fermente durch Bildung einer festen oder lockeren chemischen Verbindung oder
- 2 um eine physikalische Bindung nach Art einer festen Lösung handeln.

Auf Wunsch von Professor Hofmeister habe ich mich bemüht, neues Material zur Beantwortung dieser Fragen beizubringen.

Ich habe die große Mehrzahl der Versuche mit Pepsin angestellt, einmal weil hier die Verhältnisse, dank zahlreicher Vorarbeiten, von vornherein klarer liegen, sodann weil das Mettsche Verfahren hier ermöglicht, annähernd quantitativ zu arbeiten. Die allgemein wichtigen Resultate habe ich in Stichproben an anderen Fermenten auf ihre allgemeinere Gültigkeit geprüft.

In betreff der Ausführung des Mettschen Verfahrens habe ich mich an Samoiloffs*) Vorschriften gehalten. Nur benutzte ich nach Glaesners Vorgang statt des geronnenen Eierklars vorwiegend das viel besser verdauliche koagulierte Pferdeserum.**)

Es wurden verschiedene Pepsinlösungen verwendet. Für fast alle quantitativen Versuche diente mir ein käufliches Präparat, dessen Wirksamkeit als 1:3000 bezeichnet war. Es gab in Wasser 2:100 gelöst eine von Phosphaten schwach sauer reagierende Lösung, die bei entsprechendem Säurezusatz in 24 Stunden 8 mm koagulierte Eiereiweiß oder 15 mm Serumeiweiß verdaute. — Ich habe diese Lösung weiterhin als PA bezeichnet. Diese wurde nun je nach Bedarf verdünnt.

Ausnahmsweise wurde später — wo das besonders bemerkt ist — auch einmal Pepsinum Germanicum benutzt, dessen Wirkung weit schwächer war.

Bei sämtlichen Versuchen wurde ein Zusatz von Toluol angewandt.

In dem nachstehenden Abschnitt gebe ich zunächst eine tabellarische Zusammenstellung meiner Versuche über das Ab-

*) Samoiloff, Archives des sciences biologiques de St. Petersburg Tome II 1893, S. 698.

**) Die Mettschen Röhrchen wurden unter Toluol aufbewahrt. Um Spuren von Pepsin nachzuweisen, ist es zweckmäßig, ganz frische Röhrchen mit verdünntem Serumeiweiß anzuwenden. Solche werden außerordentlich rasch verdaut.

Vers.-No.	Versuchsanordnung	Verwendet		Das Filtrat verdaut in		Der Rück- stand ver- daut in		
		g	Material	Stdn.	mm	Stdn.	mm	
I	Die pulverförmige Sub- stanz wird mit 10 ccm der Pepsinlösung PA 1 Stde. lang geschüttelt, dann sofort filtriert. Das gesamte Filtrat wird mit 5 ccm HCl von 0,3 Proz. ange- säuert, der gewaschene Niederschlag mit 10 ccm HCl von 0,15 Proz. an- gerührt. Kontrollprobe: 10 ccm PA + 5 ccm HCl (0,3 Proz.) verdaut nach 16 Stdn. 8 mm, nach 5 Stdn. 8 1/2 mm.	1	Ton	5	8,5	5	Spur	*) nach 24 stün- digem Stehen.
		1	Quarzsand	16	8	16	0	
		1	Marmor	16	1,5	5	2	
		1	Marmor *)	16	8	5	0	
		1	Talcum	5	8,5	16	1	
		1	Glaspulver	5	8,5	16	0	
II	Die PA-Lösung wird mit dem 6fachen Volumen H ₂ O verdünnt; 2 ccm des Filtrats werden so- fort nach 1 Stunde Schütteln mit 2 ccm HCl von 0,5 Proz. ange- säuert. Der gewaschene Niederschlag in 20 ccm HCl von 0,25 Proz. ver- teilt. Kontrollprobe: 2 ccm der angewandten Pepsin- lösung verdauen in 24 Stunden: 7 mm.	5	Mg ₃ (PO ₄) ₂	24	7	24	0	*) nach 24 stün- digem Stehen.
		2	CaCO ₃	20	0	24	0	
		8,7	MgCO ₃	20	0	24	0	
		3	Talcum	24	5,5	24	2	
		3	id. *)	24	7	24	0	
III	Die Substanz mit 10 ccm PA wie bei I behandelt. Kontrollprobe: 10 ccm PA + 5 ccm HCl von 0,3 Proz. verdauen in 5 Stdn. 8 mm.	1	Tierkohle	5	0	5	3	
		1	Kieselgur	5	0	5	0,5	
		1	Reisstärke	5	3	5	0	
		1	Weizenmehl	5	2	5	1,5	
IV	Wie Versuch II. 2 ccm des Filtrats + 2 HCl von 0,5 Proz. Niederschlag gewaschen und ange- säuert. Kontrollprobe: 10 ccm PA + 30 H ₂ O + 40 HCl von 0,5 Proz. verdauen in 24 Stdn. 8 mm.	1,5	Cholesterin *)	24	5	24	3	*) Kristallin. Pulver.
V	Wässrige Lecithinemul- sion (1,5 auf 4 Alkohol + 70 H ₂ O) 24 Stdn. mit	1,5	Lecithin	24	8,5	24	4	mit 5 ccm PA.

Vers.-No.	Versuchsanordnung	Verwendet		Das Filtrat verdaut in		Der Rückstand verdaut in		
		g	Material	Stdn.	mm	Stdn.	mm	
VI	PA stehen gelassen, dann zentrifugiert. Vom noch reichlich Lecithin enthaltenden Filtrat werden 2 ccm mit 2 ccm HCl von 0,5 Proz. angesäuert. Der spärliche Bodensatz in 0,25 proz. HCl verteilt.	1,5	Lecithin	24	6	24	7	m. 15 ccm PA.
	Kontrollversuch: 5 PA + 75 H ₂ O + 75 HCl von 0,5 Proz. verdauen in 24 Stdn. 5 mm; 15 PA + 75 H ₂ O + 75 HCl (0,5 Proz.) verdauen in 24 Stdn. 8 mm.							
VI	2 ccm Milch + 20 ccm H ₂ O + 10 ccm PA mit Essigsäure flockig gefällt.		Milch	24	3	24	6	Kasein nicht ganz gelöst.
VII	Kontrollversuch: 5 PA + 20 H ₂ O verdauen in 24 Stdn. 8,5 mm.							
	6 ccm PA auf 20 verdünnt. Das Material 1 Stunde damit geschüttelt, dann 24 Stdn. bei 40° stehen gelassen. Vom Filtrat 2 ccm + 2 HCl von 0,5 Proz. Der gewaschene Niederschlag in 20 ccm HCl (0,25 Proz.) verteilt.	1	Serum-eiweiß bei 100° koaguliert und eingetrocknet, nicht mehr quellbar	24	1/2	24	1/2	etwas gelöst.
		1	Eiereiweiß id.	24	1	24	1	etwas gelöst.
VIII	Kontrollversuch: Die gleiche Pepsinlösung + HCl verdaut in 24 Stdn. 9 mm.	1	Kasein id.	24	3	24	3	kaum angegriffen.
	Substanz mit 10 ccm PA 1 Stunde geschüttelt, dann 24 Stdn. stehen gelassen. Filtrat mit 5 ccm 0,3 proz. HCl angesäuert. Rückstand in 20 ccm 0,15 proz. HCl verteilt.	1	Fibrin bei 40° getrocknet.	5	1	5	3	Fibrin gelöst.
	Kontrollversuch: 10 PA + 5 HCl von 0,3 Proz. verdauen in 16 Stdn. 8 mm, in 5 Stdn. 3 mm.	1	Fibrin bei 90° getrocknet.	8	0	8	3,5	id.
		1	Hämo-globin*) bei 40° getrocknet und gepulvert.	16	3	16	8	Hgb. ganz gelöst *) nur 1 Stde. geschüttelt. Etwas Hämo-globin gelöst.

Vers.-No.	Versuchsanordnung	Verwendet		Das Filtrat verdaut in		Der Rück- stand ver- daut in		
		g	Material	Stdn.	mm	Stdn.	mm	
IX	1 Stde. mit 5 PA + 20 H ₂ O geschüttelt, 24 Stunden bei niedriger Temperatur stehen gelassen. Vom Filtrat 2 ccm + 2 HCl von 0,5 Proz. Gewaschener Niederschlag in 20 ccm HCl (0,25 Proz.) verteilt. Kontrollprobe: 5 PA + 40 ccm HCl (0,25 Proz.) verdaut in 24 Stdn. 8,5 mm.	1	Leimpulver	24	2	24	5	Leim gelöst.
		2	Hausen- blasepulver	24	2	24	3	gelöst.
		3	Chondrin gepulv.	24	2	24	4	Chondrin gelöst.
		1	Agar-Agar gepulv.	24	4	24	2	Agar ungelöst.
X	Pulverförmig oder roh 24 Stunden mit 10 ccm PA digeriert. Filtrat mit 5 ccm HCl von 0,3 Proz. versetzt. Rückstand mit 10 ccm 0,15 proz. HCl. Kontrollprobe: 10 ccm PA + 5 ccm HCl verdaut nach 7 Stdn. 3,5, nach 16 Stdn. 9 mm.	1,5	rohes Fleisch	12	0	7	0	Substanz gelöst.
		1,5	gek. Fleisch	12	0	7	Spur	id.
		1,8	Fleisch- pulver	12	0	7	1/2	id.
		1	Leber*) nach Alkohol- Extraktion	7	3,5	12	0	Leber nicht gelöst.
		1	Brot	6	1,5	6	1	

sorptionsvermögen pulverförmiger (bzw. emulgierter) Substanzen und lasse dann jene Versuche folgen, die zum Ziele hatten, die Natur des Absorptionsvorgangs aufzuhellen.

II. Versuche mit fein verteiltem Material.

In den meisten Fällen wurde das pulverförmige oder emulgierte Material, dessen Absorptionsvermögen geprüft werden sollte, mit der Pepsinlösung kürzere oder längere Zeit, meist eine Stunde, mit Hilfe eines Motors geschüttelt, dann entweder sofort oder nach verschieden langem Stehen der Filtration unterworfen, und sowohl Niederschlag (gewaschen) als Filtrat auf Verdauungswirkung gegen Mettsche Röhrchen untersucht.

Alle Versuche wurden zweimal, bzw. mehrmal angestellt. Bei der Gleichförmigkeit der Resultate genügt es von jedem Versuchtypus nur ein Beispiel anzuführen.

Die in vorstehender Tabelle (S. 431 bis 433) angeführten Ergebnisse sind insofern nicht zahlenmäßig mit einander vergleichbar

*) Das Präparat war jahrelang lufttrocken aufbewahrt worden.

als die benutzten Pepsinlösungen nicht gleich konzentriert waren. Wie schon v. Wittich bemerkt, tritt das Absorptionsvermögen gegenüber einer schwachen Pepsinlösung viel stärker hervor als gegenüber einer starken.

Es läßt sich aber sehr deutlich entnehmen, daß eine Anzahl von Stoffen sehr kräftig absorbiert hatten: Tierkohle, Kieselgur, koaguliertes Serum- und Hühner-Eiweiß, Fibrin, Kasein, rohes und gekochtes Fleisch, Fleischpulver.

Auch Leim, Agar, leimgebendes Gewebe, Chondrin, Hämoglobin, sodann, wenn auch schon minder deutlich, Brot, Weizenmehl, Lecithin, Cholesterin absorbieren, während die Absorption ganz oder nahezu ganz fehlt bei Ton, Quarzsand, Magnesiumphosphat, Glaspulver, Talcum, Reisstärke und bei mit Alkohol koaguliertem völlig unquellbarem Leberpulver.

Bemerkenswert ist, daß die unlöslichen Eiweißstoffe, soweit sie quellbar waren, sämtlich gut absorbierten, während anderem quellbaren Material, z. B. der Reisstärke, dieses Vermögen abgeht. Das Absorptionsvermögen kommt hier augenscheinlich dem physiologischen Bedürfnisse entgegen, insofern die verdaulichen, durch Pepsin gut angreifbaren Stoffe dieses im allgemeinen gut aufnehmen. Wie weiterhin noch gezeigt wird, absorbiert auch noch das bei 100° bis zur Gewichtskonstanz eingetrocknete fast völlig unquellbar gewordene koagulierte Eiweiß ganz merklich.

Wie wenig aber diese Zweckmäßigkeitsvorstellung zu weitergehenden Schlüssen berechtigt, geht daraus hervor, daß einerseits auch völlig unverdauliche Stoffe, wie Tierkohle und Kieselgur ein hohes Absorptionsvermögen zeigen, andererseits nicht mehr quellbare koagulierte Eiweißkörper diese Eigenschaft in vermindertem Maße besitzen (bei 100° getrocknetes Hühner- und Serum-Eiweiß und das Kasein technicum), oder es ganz vermissen lassen (z. B. mit Alkohol koaguliertes Lebereiweiß.)

In betreff des Verhaltens der Tierkohle sei auf das bekannte Absorptionsvermögen derselben gegenüber Farbstoffen und Kolloiden hingewiesen. Ähnliches scheint auch für Kieselgur zu gelten. Glaesner hat das Absorptionsvermögen von Kieselgur für Propepsin, Spiro für Farbstoffe nachgewiesen.

Bemerkenswert ist, daß Kieselgur das aufgenommene Pepsin nicht oder nur schwer an Salzsäure abgibt.

Daß Marmor, Magnesiumkarbonat, gefälltes Calciumkarbonat eine Art Absorptionsvermögen zeigen, ist anscheinend befremdlich. Der Gegenstand bedarf weiterer Prüfung. Möglicherweise handelt es sich um eine gänzliche oder partielle Zerstörung des Pepsins,

sei es, daß die geringe Löslichkeit dieser Salze hinreicht, durch alkalische Reaktion das Pepsin zu zerstören, sei es, daß sich unlösliche und unwirksame Calcium- bzw. Magnesiumsalze bilden, sei es auf anderem Wege.

Die absorbierende Wirkung des Cholesterins hat sich nicht so stark erwiesen als man auf Grund der Verwendung dieses Fällungsmittels für die Isolierung des Pepsins nach Brücke hätte erwarten können. Die Wirkung des Lecithins ist schwierig zu beurteilen, da es sehr schlecht sich absetzende Emulsionen bildet, so daß eine scharfe Scheidung des in ungelöstem und des in gequollenem Zustand verteilten Lecithins nicht durchführbar ist.

Wie die Tabelle zeigt, ist für das Absorptionsvermögen die pulverförmige Beschaffenheit, d. h. die große Oberfläche des Materials nicht das entscheidende Moment, sonst könnte es so vielen fein verteilten Stoffen, wie z. B. Ton, Glaspulver nicht abgehen. Es kann sich somit nicht um eine allgemein verbreitete Oberflächenwirkung handeln, sondern um eine spezifische Beziehung zwischen Substrat und Ferment, ähnlich wie bei der Tinktion, wobei nur in zweiter Linie zu erwägen ist, ob neben dieser spezifischen Beziehung die Oberflächenentwicklung eine Bedeutung hat oder nicht.

III. Handelt es sich bei der Fermentaufnahme um „Adsorption“ oder „Absorption“?

Bekanntlich versteht man nach Dubois-Reymonds Vorgang unter Adsorption den Vorgang, mittels dessen poröse Materialien, z. B. Kohle, Gase an ihrer Oberfläche verdichten.

Ostwald*) hat sehr klar auseinandergesetzt, daß ein ähnlicher Vorgang auch für die Aufnahme verschiedener gelöster Stoffe durch Kohle, Pepsin und pulverförmiges Material maßgebend ist.

Da das Fibrin wegen seiner faserigen Struktur in der Tat ein poröser Körper im gewöhnlichen Sinne ist, so stößt man auf keine Schwierigkeit, wenn man sein Absorptionsvermögen aus seiner unverhältnismäßig großen Oberfläche zu erklären versucht.

Ich habe nun an anderem Material — koaguliertem Eiweiß — festzustellen gesucht, ob dieser Erklärungsversuch allgemeine Gültigkeit hat.

Vorversuche, die ich bei Gelegenheit von Versuch VII anstellte, ergaben, daß in Würfeln geschnittenes geronnenes Hühnereiweiß

*) Ostwald, W., Zeitschr. f. physikal. Chemie 9, Chemische Fernwirkung usw. 1892.

und Serumeiweiß aus Pepsinlösung das Ferment so rasch aufnehmen, daß die Pepsinlösung, die früher 9 mm Mett verdaute, hinterher ein Verdauungsvermögen von bloß 1 mm oder gar keines aufwies. Die Eiweißwürfel zeigten, herausgenommen, mit Wasser gewaschen und mit 0,3proz. Salzsäure übergossen, rasche Auflösung. Es hatte trotz der vergleichsweise kleinen Oberfläche eine starke Absorption stattgefunden.

Um nun zu entscheiden, ob es sich hier um eine Oberflächenwirkung handelt, ließ ich unverdünntes Hühnereiweiß fest gerinnen und schnitt aus dem kompakten, homogenen Gerinnsel einerseits größere Würfel oder Klumpen mit möglichst geringer Oberfläche zurecht, verwandelte andererseits einen Teil durch feines Zerschneiden in einen möglichst feinkörnigen Brei. Es war zu erwarten, daß sich Brei und Würfel, falls es sich um Oberflächenwirkung handelt, quantitativ verschieden verhalten würden.

Es ergibt sich das aus folgender Betrachtung: ein Würfel koaguliertes Eiweiß von 1 cm Seitenlänge bietet bei gleichem Kubikinhalt eine 10mal kleinere Oberfläche als 1000 Würfel, deren Seitenlänge 1 mm beträgt. Hängt die Absorption von der Größe der Oberfläche ab, so wäre zu erwarten, daß die großen Würfel bei gleichem Gewicht 10mal weniger absorbieren als die kleinen. Handelt es sich aber um ein Eindringen, eine Absorption, sei es im Sinne einer festen Lösung oder einer chemischen Verbindung von Eiweiß und Pepsin, so wäre zu erwarten, daß zwar bei den kleinen Würfeln wegen der größeren Einwirkungsfläche die Absorption rascher zustande käme, aber schließlich die Menge des absorbierten Fermentes in beiden Fällen nicht verschieden ausfallen würde.

Auf eine mathematische Exaktheit in betreff der Form und Größe der Würfel habe ich bei deren Herstellung verzichtet und nur einerseits große Eiweißwürfel und Klumpen mit möglichst intakter Oberfläche mit fein verteiltem Brei verglichen, wobei der Unterschied im Verhältnis von Oberfläche und Volum viel größer war als in dem angeführten Beispiel.

Die Eiweißproben wurden mit der Pepsinlösung 1 Stunde geschüttelt, dann bei 40° C unter Toluolzusatz stehen gelassen. Die überstehende, gewöhnlich klare Flüssigkeit und der Niederschlag wurden nach dieser Zeit auf Pepsin untersucht. Der Rückstand wurde vorher mehrmals mit destilliertem Wasser durch Dekantation gewaschen um das mechanisch anhaftende Ferment zu entfernen. Das Waschwasser nahm dabei nichts von dem absorbierten Pepsin auf.

Die angewandte Pepsinlösung war durch Verdünnen der ursprünglichen Pepsinlösung (PA) hergestellt. Die Flüssigkeit wurde zuerst nach 5 Stunden, dann nach 24 Stunden auf Verdauungswirkung untersucht, indem je 2 ccm mit 2 ccm 0,5proz. HCl zu zwei Mettschen Röhrchen gesetzt wurden.

Der gewaschene Niederschlag wurde mit 20 ccm 0,25proz. HCl und zwei Mettschen Röhrchen in den Brutofen gestellt.

Versuch XL*)

Substanz	Pepsinlösung	Digestions-zeit	Verdaunungswirkung				Bemerkungen
			der Flüssigkeit nach		des Nieder- schlages nach		
			14 Stdn.	24 Stdn.	36 Stdn.	12 Std. 24 Stdn.	
3,4 g Eiereiweiß G. W.	1 PA + 20 H ₂ O	5 Stdn.	0	—	Spur	Spur	W. halb gelöst.
3,7 " " Kl. W.	"	24 "	1/8 mm	0	—	—	W. leicht angegriffen.
Kontrollversuch (2 ccm + 2 HCl)	"	5 "	—	1/2 mm	1 mm	0	
4,7 g Eiereiweiß 1 G. W.	2 PA + 20 H ₂ O	24 "	2 mm	4 mm	6 mm		
4 g Serumweiß G. W.	"	5 "	Spur	—	1/8 mm		
4,6 g Eiereiweiß Kl. W.	"	48 "	—	0	—	Spur	W. halb gelöst.
Kontrollversuch (2 ccm + 2 HCl)	"	5 "	1/8 mm	0	—	0	Würfel (halb) verdaut.
4,5 g Eiereiweiß G. W.	"	24 "	—	Spur	—	—	Würfel nicht verdaut.
3 g Serumweiß G. W.	5 PA + 20 H ₂ O	5 "	4 mm	6 mm	9 mm	—	
3,7 g Eiereiweiß Kl. W.	"	24 "	1/8 mm	—	1 mm	—	W. halb gelöst.
Kontrollvers. (2 ccm + 2 HCl)	"	48 "	—	1/4 mm	—	1/8 mm	3/4 W. gelöst.
3 g Eiereiweiß G. W.	"	5 "	2 mm	0	5 mm	1 1/8 mm	W. ganz gelöst.
Kontrollvers. (2 ccm + 2 HCl)	"	24 "	—	4 mm	—	—	
3 g Eiereiweiß G. W.	10 PA + 10 H ₂ O	5 "	5 mm	8,5 mm	9 mm	6 mm	W. ganz gelöst.
3,2 g Eiereiweiß Kl. W.	"	24 "	4 mm	—	—	—	
Kontrollversuch	"	5 "	—	6 mm	9 mm	6 mm	W. ganz gelöst.
	"	24 "	—	6 mm	—	—	
	"	5 "	4 mm	—	9 mm	6 mm	W. ganz gelöst.
	"	24 "	—	6 mm	—	—	
	"	5 "	—	11 mm	—	—	

*) Ausgeführt mit Würfeln, dargestellt aus 20proz., bei 20° im Vakuum eingetrocknetem und wieder gelöstem Eierklar.
S. Versuch XXVI, S. 446.

Abkürzungen: 1, 2, 4, 5, 10 PA = 1, 2, 4, 5, 10 ccm der angegebenen Pepsinlösung;

1 bis 20 H₂O = 1 bis 20 ccm H₂O;

G. W. = ein einzelner großer Würfel aus koaguliertem Eiweiß;

Kl. W. = zu Brei zerschnittenes koaguliertes Eiweiß.

Wie aus dieser Tabelle zu ersehen ist, absorbiert bei geringem Pepsingehalt ein bestimmtes Gewicht koaguliertes Hühnereiweiß gleichviel Pepsin, ob es damit in Form von großen oder von sehr kleinen Würfeln zusammengebracht wird. Das gleiche gilt für Serumeiweiß, nur daß dieses mehr Pepsin aufnimmt und sich auch, nach Zubringen von Säure, rascher löst.

Diese Tatsache spricht entschieden gegen eine einfache Oberflächenbindung des Fermentes. Daß überdies eine feste Bindung vorliegt, geht daraus hervor, daß das mit Pepsin beladene Eiweiß in Verdauungssalzsäure gebracht, an dieses kein Pepsin abgibt. Daneben liegende Mettsche Röhrchen werden erst angegriffen, wenn die Lösung des Würfels zu einem bestimmten Punkte gediehen und damit eine solche Menge Pepsin frei geworden ist, daß sie anscheinend nicht mehr von den Würfelresten festgehalten wird. Es macht den Eindruck, daß das Pepsin sich, je kleiner der Würfel bei der Verdauung wird, umsomehr darin konzentriert und erst nach erreichter Sättigung schließlich in die Außenlösung übertritt.*)

Ein solches Eindringen von Ferment in das koagulierte Eiweiß kann aber nur als ein Diffusionsvorgang angesehen werden, und es war meine nächste Aufgabe, diese Vorstellung noch auf anderem Wege zu prüfen.

Versuch XII.

Pferdeblutserum wurde bei 40° bis zur dünnen Sirupkonsistenz eingedampft: es koagulierte dann beim Erhitzen sehr homogen ohne Bildung von Luftblasen. Aus dem Koagulum wurden genau kubische Stücke geschnitten, wovon je eines in die Pepsinlösung (10 PA + 10 H₂O) gebracht wurde. Nach 24 Stunden wurden sie herausgenommen und abgespült. Dann werden der Oberfläche parallel Flächenstücke von 0,5 Dicke (Randpartien) abgeschnitten, gewogen und mit 0,25proz. Salzsäure bei 40° hingestellt. Das zurückbleibende würfelförmige Kernstück wurde ebenso behandelt. Nach 24stündiger Verdauungswirkung wurde nochmals gewogen.

*) Ähnlich ist auch folgende Beobachtung zu deuten. 770 g Magenschleimhaut vom Schwein wurden mehrere Wochen in sehr schwach alkalischer Lösung digeriert, der Rückstand im Gewicht von 550 g wurde ausgewaschen und in $\frac{1}{8}$ proz. Salzsäure gebracht. Er verdaute sich selbst sehr rasch; hingegen griff die überstehende Salzsäure, mit Mettschen Röhrchen zusammengebracht, Eiweiß in den ersten Tagen nicht an, wohl aber später als der Schleimhautrest zum grössten Teil gelöst war.

Gewicht	Pepsinlösung	Verdauungskraft der Flüssigkeit in 24 Stdn.
a) 1 Würfel 20 g	10 PA + 20 H ₂ O	0
b) 1 „ 10 „	„ „	0
c) 1 „ 11 „	„ „	0
Kontrollprobe:	„ „	9,5 mm

a) Würfel: Randstücke 10 g, versetzt mit 20 HCl von 0,25 Proz.: in 20 St. ganz verdaut.

Kernstück 10 g, versetzt mit 20 HCl von 0,25 Proz.: in 20 St. bleiben 10 g.

b) „ Randstücke 4,5 g versetzt mit 20 HCl von 0,25 Proz.: in 20 St. ganz verdaut.

Kernstück 5,5 g versetzt mit 20 HCl von 0,25 Proz.: in 20 St. bleiben 5 g.

c) „ Randstücke 4 g versetzt mit 20 HCl von 0,25 Proz.: in 20 St. ganz verdaut.

Kernstück 7 g-versetzt mit 20 HCl von 0,25 Proz.: in 20 St. bleiben 6 g.

Es war somit in allen Versuchen das vorhandene Pepsin ganz absorbiert worden und zwar war es in b) und c) so tief in die Würfel eingedrungen, daß an dem Kernstück 0,5 cm unter der Oberfläche noch Verdauung nachzuweisen war.

Um dieses Eindringen genauer festzustellen wurde folgender Versuch angestellt.

Versuch XIII.

In der Kälte stark eingengt es Pferdeblutserum wurde in einer Reihe von vertikal gestellten Reagensgläsern fest und homogen koaguliert. Auf die Oberfläche wurde Pepsinlösung (je 2 ccm PA + 2 ccm H₂O) gegossen und das Ganze unter Toluol einige Tage lang bei 40° stehen gelassen. Nach dieser Zeit war weder eine Verminderung des Flüssigkeitsvolums, wie an außen angebrachten Meßstrichen leicht festzustellen war, noch eine Quellung des fest im Glase sitzenden Eiweißcylinders nachweisbar. Nur erschien die überstehende Flüssigkeit ganz leicht getrübt. Andererseits war die obere Schicht des Eiweißes auf etwa 1 mm etwas gallertig durchscheinend geworden.

Die überstehende Flüssigkeit (2 ccm + 2 HCl von 0,5 Proz.) verdaute (von zwei Reagensgläsern entnommen) nach 24 Stunden 6 mm in 24 Stunden, nach 60 Stunden 5 mm in 24 Stunden. Ihr Verdauungsvermögen hätte auf Grund der Kontrollprobe (1 ccm PA + 1 H₂O + 2 HCl von 0,5 Proz.), in 24 Stunden 12 mm betragen sollen.

Nach 60 Stunden wurde die Flüssigkeit abgegossen und die obere Fläche des Eiweißcylinders mit destilliertem Wasser gewaschen, dann wurde die mit Pepsin beladene Eiweißsäule nach Gefrieren in einer Gefrier Mischung und Ablösen des zersprengten Probierrglases herausgenommen.

(Die Ausdehnung des Eiweißes beim Gefrieren konnte nur nach dem unteren Ende des hier vorher angebrochenen Probierrglases stattfinden, das andere pepsinhaltige Ende war vor Ausdehnung durch einen fest-sitzenden Pfropfen geschützt). Die Säulen wurden dann in einer Holzrinne durch Parallelschnitte zerlegt und die erhaltenen Scheiben mit je 10 ccm Salzsäure von 0,25 Proz. zur Verdauung hingestellt.

Beispiel I	Beispiel II
Oberste Scheibe 2 mm dick, gelöst in 12 Stdn.	Oberste Scheibe 1½ mm dick, gelöst in 24 Stdn.
Zweite " 8 " " " " 24 "	Zweite " 2 " " " " 36 "
Dritte " 8 " " " " 48 "	Dritte " 8 " " nicht mehr gelöst.
Alle übrigen Scheiben werden nicht gelöst.	Die übrigen Scheiben werden nicht mehr gelöst.

Einfacher läßt sich der Versuch so anstellen, daß man an mit Pepsin beladenen Mettschen Eierklarröhrchen (die zweckmäßig etwa 4 mm Lumen haben) die Enden in der Länge von 3 mm oder mehr abschneidet und die Röhrchen in Verdauungssalzsäure bringt. Obgleich jetzt die Fläche, die direkt mit der Pepsinlösung in Berührung gewesen war, fehlt, tritt Verdauung ein und geht in die Tiefe etwa in dem Maße, wie sich nach dem Verhalten intakter Kontrollröhrchen erwarten ließe.

Dieses bei wiederholten Versuchen sich stets ergebende Resultat steht mit der gewöhnlichen Vorstellung von der Nichtdiffusibilität der Fermente in schroffem Widerspruch. Doch muß hervorgehoben werden, daß bereits Fermi und Pernossi*), sowie Chodschajeff**) den Durchgang des Pepsins durch Pergamentpapier und Paula Philippon***) durch Schilfschläuche beobachtet haben. — Doch handelte es sich hier nur um Spuren.

Letztere Versuche konnte ich bestätigen, indem ich, um die Diffusion des Pepsins durch den Schilfschlauch zu beschleunigen, das noch später zu besprechende Vermögen flüssigen Eiweißes benützte, absorbiertes Pepsin aus festem Substrat — hier die Membran — auszuziehen.

Versuch XIV.

Auf Dichtigkeit geprüfte Schilfschläuche wurden mit Eiklar gefüllt und in 25 ccm Pepsinlösung gehängt. Das Verdauungsvermögen dieser Pepsinlösung war ursprünglich (2 ccm PA + 2 ccm HCl von 0,5 Proz.) in 24 Stunden 7 mm Mett. Die Schilfschläuche nahmen bei der Diffusion erheblich Wasser auf.

*) Ztschr. f. Hygiene 18, 105, 111.

**) Archives de physiologie normale et pathologique 1898.

***) Diese Beiträge 1, 82.

Menge Eiklar	Diffusions- zeit	2 ccm Außenlösung + 2 HCl von 0,5 Proz. verdauten in 24 St.	2 ccm Innenlösung + 2 HCl von 0,5 Proz. verdauten in 24 St.
2 ccm	24 St.	7 mm	1 mm
	48 "	5,5 "	
	72 "	5,5 "	
4 ccm	24 "	6,5 "	1/2 mm
	48 "	0,5 "	
	72 "	—	

Es war somit Pepsin durch die Wand des Schilfschlauchs zu der Eiweißlösung hineindiffundiert.

Die mitgeteilten Versuche gestatten nur die Deutung, daß das Pepsin sich durch Diffusion in koagulierte Eiweiß verbreitet. Dieses verhält sich dem Pepsin gegenüber wie ein Lösungsmittel.

Es war zu prüfen, ob dieses unerwartete Verhalten auch bei anderen Kolloiden und bei anderen Fermenten wiederkehrt.

Ich führte zunächst einige Versuche mit Agargallerte und Pepsin aus.

Versuch XV.

Aus 3proz. Agargallerte werden Würfel geschnitten und mit Pepsinlösung zusammengebracht.

Menge	Pepsinlösung	Dauer der Digestion	Verdauungs- wirkung von 2 ccm der Lösung	id. der Gallerte in 24 St.
5 g 1 G. W.	5 ccm PA + 20 ccm H ₂ O	24 St.	4 mm in 24 St.	0,5 mm
5 g ganz kl. W.	id.	"	3 " "	1 mm
Kontrollvers.	id.		5 1/2 " "	

Wie man sieht, nahm die Agargallerte nur wenig Pepsin auf, da die Lösung nur wenig an Wirksamkeit abgenommen hat. Auch geben die Würfel in Salzsäure gebracht das wenige aufgenommene Pepsin wieder ab, sodaß das Eiweiß der dazu gebrachten Mettschen Röhrchen angegriffen wird. Die Gallerte selbst bleibt natürlich unangegriffen.

Versuch XVI.

Probierröhrchen werden mit Agargallerte von 3 Proz. gefüllt. Die erstarrten Säulen werden mit 5 ccm einer Pepsinlösung (Wirkung: 2 ccm + 2 ccm HCl von 0,5 Proz. : 7,5 mm in 24 Stunden) übergossen 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehen gelassen.

Flüssigkeit und Agarsäule zeigen keine Veränderung. Es findet keine Volumveränderung statt.

Nach 24 Stunden wird abgegossen, die Oberfläche ab gespült, die Säulen, die sich sehr leicht aus den Reagensgläsern ziehen lassen, werden in ziemlich dünne Schnitte zerlegt, die Scheiben mit Mettschen Röhrchen zusammen mit Salzsäure übergossen:

Oberste Scheibe	1 1/2 mm, mit 10 ccm HCl von 0,25 Proz. verdaute in 24 Stdn. 2 1/2 mm
Zweite "	2 " " 2 "
Dritte "	2 " " 1/2 "
Vierte "	3 1/2 " " 0 "

Es hatte somit eine, wenn auch wenig tief gehende und quantitativ geringe Absorption stattgefunden. Dementsprechend war an der überstehenden Flüssigkeit eine Abnahme des Verdauungsvermögens nicht nachweisbar.

Gegen die Verwendung von Agargallerte kann man den Einwand erheben, daß diese Substanz für Pepsin gar keine physiologische Affinität besitzt. Daher wurden ähnliche Versuche auch mit Leimgallerte von 5 Proz. ausgeführt.

Versuch XVII.

Versuchsanordnung wie im vorigen Versuch.

Die Leimsäulen wurden mit 5 ccm einer starken Pepsinlösung (Wirkung 2 ccm + 2 ccm HCl bei 40°: 12 mm in 24 Stunden) überschichtet und im Eisschrank stehen gelassen.

Nach 48 Stunden war Volum von Flüssigkeit und Säulen nicht verändert, nur war die Gallerte auf ungefähr 1 cm etwas durchsichtig geworden.

Dicke der Scheibe	
2,5 mm	oberste Scheibe gelöst in 5 ccm 0,25 proz. HCl verdaut in 24 Stdn. 8 mm
8 "	zweite " " " " 2 "
4 "	dritte " " " " 2 "
2,5 "	vierte " " " " 2 "
8 "	fünfte " " " " 2 "

In diesem Versuch fällt auf, daß eine geringe Pepsinwirkung (etwa 2 mm Mett) sich noch in großer Tiefe nachweisen läßt. Mehrfache Wiederholung des Versuchs ergab dasselbe Resultat. Die Erscheinung bedarf weiterer Prüfung.

Daß auch andere Fermente in koaguliertes Eiweiß eindringen, geht aus folgenden Versuchen hervor:

Versuch XVIII.

Labferment. In Probierrgläsern wurde eine Lösung von 20proz. Eiweiß (Hühnereiweiß) gleichmäßig koagulliert. Auf die Eiweißsäule wurde Lablösung (4 ccm) gebracht und 24 Stunden bei 40° unter Zusatz von Toluol darauf belassen. Dann wurde sie abgegossen, die Oberfläche nachgewaschen, um noch anhaftendes Lab zu entfernen. Die Eiweißsäule wurde unter den schon oben erwähnten Vorsichtsmaßregeln in einer

Gefriermischung zum Gefrieren gebracht, das Probierglas dann zerschlagen und die gefrorene Eiweißsäule von oben her in Scheiben zerschnitten.

Von der angewandten Lablösung brachten 2 ccm 10 ccm Milch bei 40° in $\frac{3}{4}$ Stunden zur Gerinnung. Nach Einwirkung auf die Eiweißsäule brachten 2 ccm der überstehenden Lösung die gleiche Menge Milch erst nach 7 Stunden zur Gerinnung, während die ursprüngliche Lösung, welche ebenfalls bei 40° gehalten worden war, nur wenig an Wirksamkeit verloren hatte.

	Dicke der Scheiben	
Obere Scheibe	2 mm	Gerinnung von 10 ccm Milch in 10 Stdn. bei 40°*)
Zweite "	2 "	" " 15 " 40°
Dritte "	2 "	keine Gerinnung.
Vierte usw. "	4 "	" "

Versuch XIX.

Emulsin. Die Versuchsanordnung war dieselbe wie bei Pepsin und Lab. Es wurden angewandt eine 1proz. Emulsinlösung und 1proz. Amygdalinlösung. Wenige Tropfen beider Lösungen auf einem Uhrglas zusammengebracht entwickelten schon nach wenigen Minuten starken Geruch nach Blausäure.

	Dicke der Scheiben	
Obere Scheibe	3 mm	+ 4 ccm Amygdalin: Starker Geruch nach 2 Stunden.
Zweite "	3 "	+ 4 ccm Amygdalin: sehr deutlicher Geruch nach 6 Stunden.
Die 3., 4., 5. "	3 "	läßt keinen deutlichen Geruch mehr wahrnehmen.

IV. Handelt es sich bei der Absorption um chemische Bindung oder feste Lösung?

Nach den ausgeführten Versuchen kann es sich bei der Absorption der Fermente nicht um eine Oberflächenwirkung handeln, außer etwa in dem Sinne, daß das koagulierte Eiweiß, die Agargallerte, Leimgallerte und dergl. eigentlich eine poröse Masse von größter Oberflächenentwicklung darstellt, deren Maschen von Quellungswasser erfüllt sind. In diesem Sinne kann aber auch, wenn man nicht absolute Kontinuität der Materie annimmt, die Färbung der pflanzlichen und tierischen Fasern, die man teils als lockere chemische Bindung, teils als feste Lösung bezeichnet, überhaupt jede feste Lösung, als Adsorption aufgefaßt werden. Es ist hier nicht der Ort, die Zweckmäßigkeit einer solchen Vorstellungsweise zu erörtern.

Vorläufig dürfte sich empfehlen, den Begriff der Adsorption nur auf die Aufnahme von Seiten pulverförmiger oder in landläufigem Sinne poröser fester Körper zu beschränken.

*) Die Gerinnung nahm deutlich ihren Ausgang von der Eiweißscheibe, und zwar schon nach der 5. Stunde.

Wichtiger ist es, zu entscheiden, ob diese Absorption als ein chemischer, von bestimmten Affinitäten bedingter oder als ein rein physikalischer Vorgang aufzufassen ist.

In dieser Richtung war möglicherweise Aufschluß zu erwarten

1. von der Prüfung der quantitativen Beziehungen zwischen Ferment und dem absorbierenden Material,
2. von einer Untersuchung über die Festigkeit der vermutlich entstehenden Verbindung von Ferment und Substrat.

Demgemäß wurde zunächst untersucht, ob die Menge des absorbierten Pepsins mit der Menge der zugefügten Absorbens steigt. Es ist dies das Gegenstück zu dem oben erwähnten Befunde Sahlis, wonach Fibrin aus einer pepsinreicheren Lösung mehr Pepsin aufnimmt.

Meine ersten einschlägigen Versuche wurden mit auf dem Wasserbad eingetrocknetem koagulierten Eiweiß angestellt. Doch erwiesen sich bei dieser Temperatur getrocknete Präparate als nicht mehr oder sehr wenig quellbar und zugleich für Pepsin weniger aufnahmefähig.

Eiweißpulver wurde 1 Stunde lang mit der Pepsinlösung geschüttelt, dann 24 Stunden damit stehen gelassen. 2 ccm des Filtrats wurden dann mit 2 ccm HCl von 0,5 Proz. angesäuert, mit Mettschen Röhrchen bei 40° hingestellt. Der Niederschlag wurde gewaschen, angesäuert und mit Mettschen Röhrchen im Brutschrank gehalten.

Versuch XX.

Caseinum technicum.

Pepsinlösung: je 10 ccm PA + 10 ccm H₂O. 2 ccm davon + 2 ccm HCl, verdauen 12 mm Mett in 24 Stunden.

1 g Filtrat verd. in 24 Std. 5 mm	Niederschlag** + 40 HCl (0,25 Proz.) in 24 Std. : 8 mm
1,50 g " " 4 "	" " 5 "
*2 g " " 3 1/2 "	" " 4 "
*3,50 g " " 2 "	" " 0 "
*9,50 g " " 2 "	" " 0 "

* benetzte sich schlecht.

** löste sich nicht.

Versuch XXI.

Eiereiweiß.

Pepsinlösung 100 ccm PA + 200 ccm H₂O. Verdauungswirkung 8,5 mm in 24 Stunden.

0,50 g + 20 ccm der Pepsinlösung. Filtrat verdaut in 24 Std. 6 mm	Niederschlag** anges. 2 mm
1,00 g + " " 1 "	" " 1 "
1,50 g + " " Spur	" " 0 "
2,00 g + " " 0 mm	" " 0 "
2,50 g + " " 0 "	" " 0 "
3,00 g + " " 0 "	" " 0 "
4,50 g + " " " "	" " 0 "

** löst sich teilweise.

Versuch XXII.
Serumeiweiß.
Pepsinlösung wie XXI.

1 g + 20 ccm der Pepsinlösung. Filtrat verdaut in 24 Std. $\frac{1}{3}$ mm	Niederschlag anges. $1\frac{1}{2}$ mm
2 g + " " "	0 "
3 g + " " "	0 "
5 g + " " "	0 "

Versuch XXIII.

Der folgende Versuch war mit durch Alkohol koagulierte Eiweiß angestellt, das im Vakuum bei 40° über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz getrocknet worden war.

2 ccm PA + 2 ccm HCl (0,5 Proz.) verdauen in 24 Stunden bei 40° 7 mm.

0,10 g*	nach 24 Std. Digestion verd. 2 ccm des Filtrats anges. in 24 Std. bei 40°	6,5 mm
0,15 g*	" " "	5,5 "
0,30 g*	" " "	4,5 "
0,50 g*	" " "	2,5 "
0,75 g*	" " "	1,5 "
1,00 g*	" " "	Spur

* versetzt mit 10 ccm der Pepsinlösung.

Die Behandlung mit Alkohol hatte das Absorptionsvermögen merklich beeinträchtigt, wie aus dem Vergleich mit dem folgenden Versuch hervorgeht.

Versuche XXIV und XXV.

Ausgeführt mit im Vakuum über Schwefelsäure bei 40° getrocknetem (und dabei fast wie vorher quellbar gebliebenem) koagulierten Eiweiß.

Das Eiweißpulver wurde 24 Stunden mit 10 ccm einer Pepsinlösung von 7 mm Verdauungskraft (in 24 Stdn. bei 40°, 2 ccm + 2 ccm HCl) bei 40° gehalten. Nachher wurden 2 ccm Filtrat und der ganze gut gewaschene Rückstand entsprechend angesäuert und mit Mettschen Röhrchen auf Verdauungswirkung untersucht.

Hühnereiweiß.

0,10 g Filtrat verdauen in 24 Stdn. 3,5 mm	Niederschlag gelöst in 24 Stdn.
0,15 " $\frac{1}{3}$ "	24 "
0,20 " Spur	36 "
0,25 " 0	48 "
0,40 " 0	4 Tagen
0,70 " 0	— —
0,90 " 0	— —

Koaguliertes Serumeiweiß.

0,20 g Filtrat verdauten in 24 Stdn. 0	Rückstand gelöst in 24 Stdn.
0,50 " " 0	36 "

Weitere Versuche wurden nicht mehr mit Pulver von koaguliertem Eiweiß angestellt, sondern mit in Klumpen koaguliertem Hühnereiweiß, deren Trockengehalt verschieden war. Dabei ergab sich nochmals, daß, je größer der Trockengehalt des feuchten Koagulums ist, desto mehr Pepsin absorbiert wird.

Versuch XXVI.

Angewandte Pepsinlösung:

2 ccm + 2 ccm HCl von 0,5 Proz. Verdauungswirkung in 24 Stdn. 8 mm.

	Eiweißgehalt des feuchten Koagulums	Hinzu- gefügte Pepsin- menge	Di- gestions- zeit	Verdauungs- kraft der Flüssigkeit (2 ccm + 2 ccm HCl) in 24 St. bei 40 °
10 g im Ei geronnenes frisches Eierklar	etwa 15 Proz.	30 ccm	24 St.	1 1/2 mm
10 g koag. Eiweiß (das gleiche Eierklar, aber vor dem Koagu- lieren mit 1 Volum phys. ClNa-lösung verdünnt.	7.5 Proz.	30 "	id.	4 1/2 "
29 g in Klumpen koagul. Ei- weiß, erhalten aus einer Lösung, die erst zur Trockene gebracht, dann wieder gelöst und filtriert worden war	6 Proz.	30 "	id.	6 "
29 g ebenso	18 Proz.	30 "	id.	3 "

Wie in den zuletzt angeführten zwei Versuchen beobachtete ich auch sonst wiederholt, daß Eiweißlösung, wenn sie zur Trockene gebracht, dann wieder gelöst und von dem ungelöst bleibenden Anteil abfiltriert wird, an Absorptionsvermögen für Pepsin einbüßt.

Verdünnte Lösungen von Pepsin geben sonach ihr Pepsin so vollkommen an koaguliertes Eiweiß ab, daß sie hinterher jeder Verdauungswirkung bar erscheinen.

Danach handelt es sich entweder um eine richtige chemische Bindung, oder aber, falls eine feste Lösung vorliegt, muß der Verteilungskoeffizient gegenüber Wasser in solchem Maß der Aufnahme des Pepsins durch das Eiweiß günstig sein, daß in der Lösung nicht mehr nachweisbare Spuren Pepsin zurückbleiben.

Handelt es sich um eine feste Lösung, so ist zu erwarten, daß sich der Verteilungskoeffizient einem anderen Lösungsmittel gegenüber wesentlich ändert.

Mit Rücksicht darauf, daß das Pepsin auch gelöstes Eiweiß angreift, wurde untersucht:

1. ob pepsinfreies koaguliertes Eiweiß aus Eiweiß-, Albumosen- oder Kaseinlösungen weniger Pepsin aufnimmt als aus Kochsalzlösung,
2. ob pepsinbeladenes koaguliertes Eiweiß oder Agar von seinem Pepsin an Eiweißlösung abgibt.

Versuch XXVII.

Würfel von koaguliertem Eiweiß wurden mit Pepsinlösung und einer schwachen Hühnereiweißlösung für eine bestimmte Zeit zusammengebracht. Dann wurde filtriert und 2 ccm des Filtrats mit 2 ccm HCl von 0,5 Proz. mit Mettschen Röhrchen bei 40° zusammengebracht. Die Eiweißlösung enthielt 25 ccm Eiklar auf 180 physiologischer NaCl-Lösung.

EL = diese Eiweißlösung.

1 W. 2,90 g	Eiereiweiß	Digest. 48 St.	10 ccm PA + 20 ccm EL	2 ccm Filtrat in 24 Std. 0 mm	Würfel + 20ccmHCl (0,25%), angegriffen.
1 W. 2,90 g	"	"	5 " PA + " " "	desgl.	desgl.
1 W. 2,10 g	Serumeiweiß	"	10 " PA + " " "	2 ccm Filtrat in 24 Std. 1,5 mm	Würfel + 20ccmHCl zu 3/4 gelöst. 4 mm Mett.
1 W. 2,90 g	"	"	5 " PA + " " "	2 ccm Filtrat in 24 Std. 0 mm	Würfel + 20ccmHCl, leicht angegriffen.
Kontrollv.			5 " PA + 20 ccm H ₂ O	2 ccm Filtrat in 24 Std. 8,5 mm	
			5 " PA + 20 ccm EL	2 ccm Filtrat in 24 Std. 8,0 mm	

Versuch XXVIII.

Dieser Versuch wurde mit stärkeren Lösungen der hemmenden Substanzen (Albumosen, Milch, Eiweißlösung, Leim) ausgeführt.

Es wurden keine Würfel angewandt, sondern Mettsche Röhrchen, ausnahmsweise mit Hühnereiweiß gefüllt.

- Lösungen: Albumosen 4 Proz.
- Eiweiß: mit H₂KPO₄ neutralisiertes Eiklar.
- Leim: 30 Proz. Gelatine.
- Milch: käuflich, mit Essigsäure schwach angesäuert.

Mettsche Röhrchen versetzt mit	Di- gestions- zeit bei 40°	Verdauungswirkung in 24 Stdn.. bei 40°. (Nach Abspülen und Zu- satz von 4 ccm HCl von 0,25 Proz.)
2 ccm PA + 2 ccm Albumosen . . .	15 St.	2 1/2 mm
2 ccm PA + 2 ccm Milch	15 "	1 1/2 mm
2 ccm PA + 2 ccm Eiweiß	15 "	0
2 ccm PA + 2 ccm phys. NaCl-lösung	15 "	3 mm (Kontrollversuch)
2 ccm PA + 2 ccm Leim	15 "	3 mm

In einer anderen Versuchsreihe habe ich den Einfluß auf die Verdauung von sehr verschiedenen löslichen Stoffen neben jenen des gelösten Eiweißes untersucht und zwar mit gleichem Ergebnis.

Versuch XXIX.

Diese Versuchsreihe wurde mit einer 2proz. Lösung von Pepsinum Germanicum (PG) in 0,5proz. Salzsäure angestellt. Einzelne Versuche wurden auch mit der gewöhnlichen Pepsinlösung PA angestellt, die überhaupt viel wirksamer ist.

Angewandte Substanz und angewandte Pepsinmenge	Ver- dauungs- kraft bei 40° in 24 St.	Angewandte Substanz und angewandte Pepsinmenge	Ver- dauungs- wirkung in 24 St. bei 40°
2 ccm PG + 2 H ₂ O . . .	8,5 mm	2 ccm PG + 2 Dekokt Quil- laj.	8,5 mm
2 ccm „ + 2 Stärkelösung	8,5 „	2 ccm PA { + 2 schwach. Ei- weißlösung	7 „
2 ccm „ + 2 gesätt. Dex- trinlösung	8,5 „	2 ccm PA { + 4 HCl v. 0,5 %	
2 ccm PG + 2 gesätt. Milch- zuckerlösung	8,5 „	2 ccm PA { + 2 Gelatine- lösung (40 %))	
2 ccm PG + 2 gesätt. Trau- benzuckerlösung . . .	8,5 „	2 ccm PA { + 4 HCl 0,5 %	6,5 „
2 ccm PG + 2 gesätt. Rohr- zuckerlösung	2,5 „	2 ccm PA { + 2 H ₂ O	
2 ccm PG + 2 gesätt. Man- nitlösung	8,5 „	2 ccm PA { + 4 HCl 0,5 %	10 „
2 ccm PG + 2 schwache Ei- weißlösung	1,5 „		
2 ccm PG + 2 Lecithin- Emulsion	8,5 „		

Die Fähigkeit des gelösten Eiweißes, die Imbibition des koagulierten mit Pepsin zu hemmen, und zwar total, wenn seine Menge (2 ccm Eiklar) die des koagulierten (Mettsche Röhrchen) erheblich überschreitet — spricht dafür, daß zwischen beiden Eiweißarten ein Wettstreit um das Pepsin besteht, der am einfachsten durch die Annahme zu deuten ist, daß auch das gelöste Eiweiß das Pepsin mit einer gewissen Intensität anzieht. Diese Vorstellung gewinnt an Sicherheit durch die Tatsache, daß pepsinbeladenes koaguliertes Eiweiß seine Ladung an gelöstes Eiweiß abgeben kann.

Versuch XXX.

Eiweißlösung von geringer Konzentration (Milch, Eiweißlösung [Eiklar von 1 Ei auf 180 ccm physiologischer NaCl-Lösung]). Mit Pepsin beladene Eiweißwürfel werden gewaschen und 24 Stunden in diesen Lösungen bei 40° belassen, dann gewaschen für 24 Stunden in Salzsäure mit Mettschen Röhrchen zusammengebracht.

	Verwendete Lösung	Dauer der Digestion	Flüssigk. verdaut in 24 St. mm Mett	Niederschlag in 24 St.
3 g Hühner-Eiweiß (ein großer Würfel)	10 ccm PA + 20 ccm H ₂ O	24 Std.	4	Würfel halb ge- löst.
"	30 ccm Eiweißlösung . .	"	0	
"	30 ccm HCl 0,25 Proz. . .	"	0	
3 g Hühner-Eiweiß (ein großer Würfel)	10 ccm PA + 20 ccm H ₂ O	"	4	Das oberflächlich anhaftende Ka- sein-Gerinnsel gelöst. Würfel halb gelöst.
"	30 ccm Milch	12 Std. gerinnt	0	
"	30 ccm HCl 0,25 Proz. .	24 Std.	0	
2 ccm Kontrollvers.	10 ccm PA + 20 ccm H ₂ O	24 "	8,5	

Wenn auch eine Abgabe von Pepsin an sehr schwache Eiweißlösung kaum wahrnehmbar ist, so wird sie doch merklich, sobald die Menge des gelösten Eiweißes gegenüber der Menge des geronnenen bedeutend größer ist.

Versuch XXXI.

Mit Pepsin beladene Mettsche Röhrchen von koaguliertem Hühner-eiweiß und flüssiges Eierklar.

Die Eiweißlösung wird auf übergetretenes Pepsin geprüft, indem die gleiche Menge 0,5proz. Salzsäure hinzugefügt und damit bei 40° digeriert wird. Ebenso werden die Kontrollproben behandelt. Nach 24 Stunden wird Alkalialbuminat und gerinnbares Eiweiß genau gefällt und der Gehalt an Verdauungsprodukten im Filtrat mit der Biuretreaktion unter Zusatz von gleicher Menge NaOH approximativ geschätzt.

Mit Pepsin beladene gleiche Mettsche Röhrchen kommen in folgende Lösungen 24 Std.	mm Ver- dauung	Das Eiklar 24 St. digeriert mit	Tropfenzahl 2proz. Cu SO ₄ , die zur Erzielung der maxi- malen Biuretreaktion nötig war.
a) 4 HCl 0,25 Proz.	5 mm		
b) 4 NaCl physiol.	5 mm		
4 HCl 0,25 Proz.			
c) 2 Eiklar + 2 NaCl	Spur	4 HCl 0,5 Proz.	30
4 HCl 0,25 Proz.		Kontrollv. { 2 Eiklar 2 NaCl 4 HCl 0,5%	10

Versuch XXXII.

Versuchsanordnung wie in Versuch XXXI, nur wurden größere Mengen koagulierten Eiweißes und flüssiges Eiweiß angewandt. Bestimmung des nichtkoagulablen N nach 24stündiger Extraktion des Pepsins durch das gelöste Eiweiß bei 40°.

	digiert	Eiweißlösung 24 Std. digiert mit	Nicht koagulab- ler N (Kjeldahl)
10 g koaguliertes Eiklar mit Pepsin gesättigt, gewaschen	bei 40° mit 10 Eiweißlös.*	10 HCl 0,5 Proz.	0,0651
10 g koaguliertes Eiklar mit Pepsin gesättigt, gewaschen	„ 18° mit 10 „ *	„	0,0798
Kontrollprobe {	10 „ *	„	0,0153
	10 „ *	„	0,0165

* Eiw.-Lös. = 60 Eierklar + 40 phys. NaCl-Lösung + KH_2PO_4 zum Neutralisieren.

Ähnliche Resultate geben natürlich Agargallerten, da sie ihre Pepsinladung schon an Salzsäure abgeben.

Sehr merkwürdig ist das Verhalten von Kieselgur, die, wie oben in Versuch III erwähnt, ihre Pepsinladung schwer an Salzsäure abgibt, sehr leicht aber an flüssiges Eiweiß.

Versuch XXXIII.

	Genommen	digiert durch 24 Std. mit	mm Mett	Biuret- reaktion nach Fällung der Alkalialb. u. Eiweiß
2 g mit Pepsin be- ladener Kieselgur, gewaschen + Ei- weißlös. durch 24 St.	30 Eiweißlös.	30 HCl	1½	sehr stark
Kontrollprobe . .	30 „	30 „	0	sehr schwach

Die vorigen Versuche lehren, daß mit Pepsin beladenes Eiweißcoagulum seine Ladung an im Überschuß vorhandenes flüssiges Eiweiß fast ganz wieder abgibt, d. h. das Pepsin verteilt sich zwischen dem festen und flüssigen Absorptionsmittel.

Wenn nur Pepsin in koaguliertes Eiweiß hinein-, und aus diesem wieder in flüssiges herausdiffundieren kann, so erscheint eine

Versuchsanordnung möglich, das Durchtreten von Pepsin durch eine Wand von koaguliertem Eiweiß zu zeigen. Es brauchte danach bloß auf einer Seite der dünnen Eiweißwand eine Pepsinlösung, auf der anderen Seite flüssiges Eiweiß vorhanden zu sein. Das Pepsin sollte dann von der Eiweißwand aufgenommen und auf der anderen Seite an das flüssige Eiweiß wieder abgegeben werden. Diese Vorstellung widerspricht freilich der landläufigen Meinung von der Nichtdiffusibilität der Fermente in solchem Maße, daß die Anstellung des Versuchs nahezu aussichtslos schien. In der Tat gelang es erst nach einer großen Zahl fehlgeschlagener Versuche eine befriedigende Versuchsanordnung zu finden.

Die angewandten kleinen Diffusionsapparate bestanden aus beiderseits offenen Glasröhrchen von 6 cm Länge und 1 cm Durchmesser. Sie wurden an einem Ende durch eine Schicht von geronnenem Eiweiß verschlossen, die nicht über 1 bis 1,5 mm stark war.

Die Undurchlässigkeit der Schicht wurde so geprüft, daß die Röhrchen mit dem verschlossenen Ende in Wasser gesenkt wurden. Wenn sie sich nicht in 24 Stunden als völlig undurchlässig erwiesen, wurden sie beseitigt.

Ähnliche Versuche wurden mit aus 80proz. Gelatine hergestellten Membranen angestellt. Die Diffusionsversuche mit Eiweißmembranen wurden bei 40°, die mit Gelatine im Eisschrank durchgeführt.

In Versuchen, in denen ich die angewandte Pepsinlösung durch eine Eiweiß- oder Gelatinewand gegen Wasser diffundieren ließ, und den Übergang des Pepsins durch Einwirkung auf Mettsche Röhrchen nachzuweisen suchte, war das Resultat schlechterdings negativ. Auch in Versuchen, wo ich gegen Eiweißlösung diffundieren ließ, wo aber die Eiweißschicht zu dick, über 2—5 mm genommen war, konnte kein unzweifelhaftes Resultat erreicht werden, wobei allerdings der Umstand mitwirkte, daß die Prüfung auf in die Eiweißlösung durchdiffundiertes Pepsin nur durch nachträgliche Verdauung der Eiweißlösung nach Zusatz von HCl und Bestimmung des nicht koagulablen Stickstoffs geschehen mußte. Immerhin war in einzelnen Fällen der Übergang von Pepsin in die Eiweißlösung wenigstens angedeutet. So in nachstehendem Versuch:

Versuch XXXIV.

Im Dialysator 5 ccm Pepsinlösung PA. Außen 10 ccm Eiereiweißlösung (bereitet aus 40 ccm Eierklar und 40 ccm physiologischer Kochsalzlösung und schwach mit KH_2PO_4 angesäuert, um gute Koagulation zu ermöglichen). Diffusionsdauer 48 Stunden. Niveau der Flüssigkeit nach der Diffusion innen und außen unverändert.

10 ccm der angewandten Eiweißlösung werden nach Zusatz von 10 ccm 0,5proz. Salzsäure 24 Stunden bei 37° stehen gelassen und auf nichtkoagulablen Stickstoff untersucht. Es fand sich dann in zwei Versuchen 0,0109 und 0,0106, im Mittel 0,0108 g nichtkoagulabler Stickstoff.

In genau derselben Weise wurden die 10 ccm der gleichen Eiweißlösung behandelt, die als Außenflüssigkeit durch 48 Stunden gegen Pepsin hatten diffundieren können. Es fanden sich a) 0,0126 und b) 0,0150, im Mittel 0,0138 g nichtkoagulabler Stickstoff.

Die Dicke der Eiweißschicht hatte in a) 3 mm, in b) etwa 2 mm betragen.

Ich habe solche Versuchsergebnisse als den Fehlergrenzen zu nahe liegend nicht für beweisend erachtet.

Hingegen gelang es nach vielen Tastversuchen die Versuchsanordnung in folgender Weise beweiskräftiger zu gestalten.

Es kamen engere Röhrchen (5 mm Durchmesser) zur Verwendung, die Pepsinlösung wurde sehr konzentriert genommen und als Außenflüssigkeit benutzt, dagegen eine sehr kleine Menge Eiweißlösung von dem Eiweißgehalt der Membran als Innenflüssigkeit. In die Innenflüssigkeit wurden mit Eiereiweiß beschickte kurze Mettsche Röhrchen gebracht.

Die Dialysatoren wurden in die Pepsinlösung für 24 Stunden eingesenkt, dann wurde das Flüssigkeitsvolum kontrolliert, die Eiweißlösung aus dem Dialysator samt dem Mettschen Röhrchen mit der nötigen Menge Salzsäure versetzt und 24 Stunden bei Bruttemperatur stehen gelassen. Die Membranen wurden nachträglich neuerdings auf ihre Undurchlässigkeit geprüft und alle verdächtigen Versuche ausgeschlossen.

Parallelversuche mit der gleichen Menge Eiweiß und Salzsäure und minimalen Mengen Pepsinlösung zeigten, daß unter den gegebenen Bedingungen Verdauung der Mettschen Röhrchen eintritt, sobald das flüssige Eiweiß in Albumosen umgewandelt ist.

Versuch XXXV.

Natur und Dicke der Membran	Innerhalb der Röhrchen	Außerhalb	Salzsäure	Verdauungskraft mm in 24 St. bei 40°
1 1/2 mm Eiweiß	1 ccm Eiklar (mit KH ₂ PO ₄ neutral.) + Mettsche Röhrchen	5 ccm PA	2 ccm 0,4%	2 mm
2 " "				1 1/2 "
2 1/2 " "				1 "
3 " "				Spur
2 " Gelatine				Spur
Kontrolle: Mett + Salzsäure				0

Wie oben hervorgehoben wurde, stehen uns für die Deutung der Fermentabsorption zwei Vorstellungen zu Gebote. Es handelt sich entweder um die Bildung einer chemischen Verbindung, oder um eine Lösung auf Grund des Verteilungssatzes. Beide Annahmen erklären die Beobachtung, daß mit Zunahme des Ferments die absorbierte Menge bis zu einer gewissen Grenze steigt. Die Erscheinung aber, daß das aufgenommene Ferment aus dem Substrat

durch ein geeignetes Lösungsmittel (z. B. gelöstes Eiweiß) wieder ausgezogen werden kann, kann für die Bindungstheorie nur unter der weiteren Annahme erklärt werden, daß die chemische Bindung eine sehr lockere ist, während bei Annahme der Lösungstheorie diese Erscheinung ohne weiteres aus dem Verteilungssatz verständlich ist. Für das Labferment haben bereits Reichel und Spiro sehr wahrscheinlich gemacht, daß es sich bei der Labung zwischen Käse und Molke nach konstantem Faktor verteilt. *) Für diese Vorstellungsweise spricht aber auch, daß chemisch ganz verschiedene Stoffe z. B. koaguliertes Eiweiß, Tierkohle, Kieselgur ein ähnliches Absorptionsvermögen für Fermente aber auch andere chemisch sehr abweichend gebaute Stoffe z. B. Farbstoffe aufweisen, so daß es schwer fällt, anzunehmen, daß so überaus verschieden gebaute Stoffe zufällig gerade wieder analoge weit auseinandergehende chemische Affinitäten, z. B. zu Fermenten einerseits, zu Farbstoffen andererseits, besitzen sollten.

*) Reichel und Spiro, Diese Beiträge 6, 68.

XXXII.

Über chemische Veränderungen des Knochenmarks nach intraperitonealer Bakterieneinspritzung.

Ein Beitrag zur Frage nach dem Ursprung des
Fibrinogens.

Von Privatdozent Dr. Paul Th. Müller, Assistent am Institut.

Aus dem hygien. Institut der Universität Graz.

Ausgeführt mit einer aus dem Legat Wedl gewährten Unterstützung der
Kaiserl. Akademie der Wissenschaften in Wien.

I.

Während sich in den letzten Jahren zahlreiche Forscher mit den Veränderungen beschäftigt haben, welche die biologischen Eigenschaften des Blutes bzw. seiner Bestandteile, nämlich des Plasmas, des Serums und der Blutkörperchen im Verlaufe von Immunisierungs- und Infektionsprozessen erleiden, sind den physikalischen und chemischen Alterationen derselben nur relativ wenige Arbeiten gewidmet worden.

Wenn wir hier von den Änderungen der physikalischen Konstanten des Serums, des spezifischen Gewichtes, der Gefrierpunktserniedrigung, der Leitfähigkeit für den elektrischen Strom, des Brechungsindex usw. vollkommen absehen, da dieselben weder beträchtlich noch konstant zu sein pflegen — vergleiche die Arbeiten von Beljaëff*), Szontagh und Wellmann**) und Butjagin*** — so finden sich an dem Serum immunisierter Tiere besonders Alterationen des gesamten Eiweißgehaltes, sowie der Mengenverhältnisse der einzelnen Eiweißkörper, nämlich der Globuline und des Albumins, zu einander. —

Was zunächst den Gesamtgehalt des Blutserums an Eiweißkörpern betrifft, so hatten Szontagh und Wellmann denselben

*) Centralbl. f. Bakt. 33, 1903.

**) Deutsche med. Wochenschr. 1898.

***) Hygien. Rundschau 1902.

bei dem Diphtherieheilserum erhöht gefunden, hatten jedoch die Möglichkeit offen gelassen, daß diese Veränderung von dem ungleichen Ernährungszustande der Versuchstiere vor und während der Immunisierung abhängig sein könnte. Butjagin dagegen, der im übrigen die Angaben der genannten beiden Autoren vollauf bestätigen konnte, glaubte diesen rein zufälligen Faktor durch besondere Kontrollversuche ausgeschlossen zu haben, und betonte, daß die Zunahme des Eiweißgehaltes allmählich, und zwar in gleichem Schritt mit der Anhäufung des Antitoxins im Blute vor sich gehe und daher wohl mit diesem Vorgange in innigem Zusammenhang stehen müsse.

Im Gegensatz zu den beiden eben zitierten Arbeiten fand jedoch Joachim*), welcher gleichfalls das Serum eines Pferdes vor und nach der Immunisierung gegen Diphtherietoxin untersuchte, den Gesamteiweißgehalt nur ganz unwesentlich erhöht, und das gleiche Ergebnis erhielt Moll**) bei seinen Immunisierungsversuchen mit verschiedenen genuinen und denaturierten Eiweißkörpern.

Allen diesen Experimenten halten nun Langstein und Mayer***) in einer vor kurzem erschienenen Arbeit entgegen, daß die alleinige Berücksichtigung des Serumeiweißes zu gänzlich irrigen Vorstellungen über die im Verlaufe von künstlich erzeugten Infektionsprozessen eintretenden Veränderungen der Blutzusammensetzung führen müsse, und daß es daher das einzig Richtige sei, den Gesamteiweißgehalt des Blutplasmas in Betracht zu ziehen. Tut man dies, so findet man die Eiweißmenge bei fast allen Infektions- und Immunisierungsprozessen mehr oder weniger erheblich gesteigert.

Geprüft wurde in dieser Hinsicht von den genannten beiden Autoren das Plasma von Kaninchen, welche mit *Bact. typhi*, *dysenteriae*, mit Pneumokokken, Streptokokken, mit Schweinerotlaufbazillen und mit Choleravibrionen infiziert bzw. immunisiert worden waren.

Während bei diesen Versuchen der Gesamteiweißgehalt von 12 ccm Oxalatplasma bei normalen Tieren durchschnittlich 0,4775 g betrug, fanden sich bei der Infektion mit Typhusbazillen 0,5399 „

*) Wiener klin. Wochenschr. 1902.

**) Diese Beiträge 4, 1903.

***) Diese Beiträge 5, 1904.

mit Pneumokokken	0,5226 g
„ Streptokokken	0,5395 „
„ Dysenteriebazillen	0,4297 „
„ Choleravibrionen	0,5340 „ und
„ Schweinerotlaufbazillen	0,5226 „

als Eiweißgehalt des Plasmas.

Beträchtlicher sind noch die Veränderungen, welche an den einzelnen Eiweißfraktionen im Verlaufe von Immunisierungsvorgängen beobachtet wurden. Vor allem findet sich der sogenannte „Eiweißquotient“, das ist das Verhältnis von Globulin zu Albumin, oft wesentlich alteriert.

Schon Joachim^{*)} hatte an dem Serum eines Pferdes während der Immunisierung gegen Diphtherietoxin die Beobachtung gemacht, daß dessen Globulingehalt auf Kosten des Albumins eine bedeutende Zunahme erfuhr. Moll^{**)} hat dann in einer größeren Reihe von Versuchen den Nachweis erbracht, daß dieses Verhalten wenigstens bei der Immunisierung von Kaninchen mit Pferdeserum bzw. mit einzelnen daraus rein dargestellten Eiweißkörpern die Regel ist, und er spricht demgemäß direkt von einem „gesetzmäßigen Phänomen der Globulinvermehrung bei gleichbleibendem Eiweißgehalt des Serums“.

Auch Langstein und Mayer haben dieses Phänomen bei ihren Infektionsversuchen beobachtet und haben dasselbe in folgender Weise formuliert: Bei normalen Tieren schwankt das Verhältnis von Albumin zum Gesamtglobulin (d. i. Fibrinogen + Serumglobulin) zwischen 2 und 3. Bei fast sämtlichen immunisierten bzw. infizierten Tieren zeigt sich jedoch eine Zunahme des Gesamtglobulins und eine Abnahme des Albumins, derart, daß der Eiweißquotient unter 2 herabgeht, ja sogar unter Umständen bis unter 1 sinkt.

Das Verhältnis von Albumin zu Serumglobulin schwankt nach den Experimenten von Langstein und Mayer bei normalen Tieren zwischen 2,3 und 3,6, bei infizierten Tieren geht auch dieser Quotient meist mehr oder minder erheblich unter den Wert 2 herab.

Es ist nun vielleicht nicht überflüssig, gleich an dieser Stelle zu betonen, daß bei den mit ganz ähnlicher Methodik angestellten Untersuchungen Molls der Eiweißquotient weit weniger gleichmäßige Werte ergeben hat, als sie Langstein und Mayer gefunden haben, und daß derselbe auch bei normalen Tieren

^{*)} Arch. f. d. ges. Physiol. 93.

^{**)} Diese Beiträge 4, 1903.

selbst kleiner als 1 sein kann. Ich setze, um diese Tatsache zu demonstrieren, und um einen Vergleich zu ermöglichen, die aus Molls Tabelle berechneten und die von Langstein und Mayer angegebenen Quotienten (Albumin : Serumglobulin) hier nebeneinander. Die Berechnung des Quotienten $\frac{\text{Albumin}}{\text{Serumglobulin}}$ war natürlich aus den Mollschen Zahlen deshalb unmöglich, weil dieser Forscher mit Serum und nicht mit Plasma gearbeitet hat, und daher die Fibrinogenfraktion nicht mit berücksichtigen konnte.

Verhältnis von
Albumin : Serumglobulin
im Serum normaler Tiere

nach		
Moll		Langstein und Mayer
1,6	2,00	2,58
1,97	2,55	2,36
1,93	1,43	3,59
1,48	1,27	3,45
1,79	2,43	2,32
1,08	1,07	
1,99	2,62	
2,88	1,47	
3,82	2,29	
1,33	1,91	
1,52		
1,77		
0,89		
1,56		
Minimum	0,89	Minimum 2,32
Maximum	3,82	Maximum 3,59
Mittel	1,47	Mittel 2,86

Während also der Quotient $\frac{\text{Albumin}}{\text{Serumglobulin}}$ bei den von Langstein und Mayer untersuchten Tieren, wie gesagt, zwischen 2,32 und 3,59 schwankt, war dessen Minimalwert bei den Untersuchungen Molls 0,89, dessen Maximalwert 3,82. Die Mittelwerte des Quotienten waren bei Moll 1,47, bei Mayer und Langstein 2,86.

Es kann kaum zweifelhaft sein, daß diese Differenzen bei der Gleichheit der angewendeten Methoden hauptsächlich auf individuelle oder auf Rassenunterschiede der untersuchten Tiere zurück-

zuföhren sein dürften, haben ja doch bereits auch andere Forscher mit Nachdruck auf die großen individuellen Schwankungen in der Zusammensetzung des Kaninchenblutes hingewiesen.

Außer den bisher erwähnten Veränderungen, welche sich an dem Blutplasma infizierter oder immunisierter Tiere nachweisen lassen, ist noch eine dritte Alteration seiner Zusammensetzung zu verzeichnen, die allerdings nur bei ganz bestimmten Infektionserregern deutlich ausgeprägt zu sein pflegt: nämlich die mehr oder minder beträchtliche Steigerung des Fibrinogengehaltes. — Wir wollen an dieser Stelle nicht näher auf die bereits ziemlich zahlreichen Arbeiten eingehen, die sich mit dem Fibringehalt des Blutes bei verschiedenen pathologischen Zuständen beschäftigen, zumal Langstein und Mayer erst vor kurzem in ihrer bereits mehrfach zitierten Arbeit die wichtigsten darauf bezüglichen Daten zusammengestellt haben.

Wir wollen nur ganz kurz erwähnen, daß man nach den Untersuchungen Pfeiffers*) zwei Gruppen von Infektionskrankheiten unterscheiden muß. Bei der einen Gruppe — zu welcher Typhus, Malaria, Sepsis (ohne lokale Eiterherde), Nephritis, zu rechnen ist — hält sich der Fibringehalt des Blutes innerhalb der auch für den Gesunden gültigen Grenzen. Bei der zweiten Gruppe — Pneumonie, Gelenkrheumatismus, Erysipel, Scharlach, Peritonitis — findet sich dagegen eine deutliche Steigerung des Fibringehaltes, welche am stärksten bei der krupösen Pneumonie ausgesprochen erscheint.

Langstein und Mayer konnten bei ihren experimentellen Untersuchungen diese klinischen Beobachtungen Pfeiffers insofern vollkommen bestätigen, als auch die mit Pneumokokken geimpften Tiere eine hochgradige Fibrinogenvermehrung aufwiesen, während die mit Typhus, Cholera, Dysenterie und Schweinerotlauf infizierten Kaninchen entweder gar keine oder doch nur eine weit geringere Abweichung von der Norm darboten. Die beiden Autoren schließen hieraus, daß man in der Fibrinogenvermehrung eine spezifische Eigenschaft des Pneumonieerregers zu sehen habe, welche übrigens auch den Streptokokken bis zu einem gewissen Grade zukomme.

Vorliegende Arbeit beabsichtigt nun, zu untersuchen, ob sich nicht ähnliche Veränderungen, wie sie durch die bisher zitierten Experimente für das Blutserum bzw. das Blutplasma er-

*) Zeitschr. f. klin. Med. 83, 215.

wiesen worden sind, auch in den Geweben der immunisierten Tiere auffinden lassen. Es lag nahe, hierbei in erster Linie an die lymphoiden Organe zu denken, deren intensive Beteiligung an den Immunisierungsvorgängen ja seit längerer Zeit bekannt ist. Haben doch Pfeiffer und Marx*) für die Cholerascchutzstoffe, Wassermann***) für die Pneumokokken- und Typhusschutzstoffe den Nachweis erbracht, daß deren Entstehungsstätte in Milz und Knochenmark zu suchen ist, und ist doch sogar Wassermann zu der Anschauung gelangt, daß sich das Schicksal des Pneumonikers nicht in dem hauptsächlich erkrankten Organe, nicht in der Lunge, sondern im Knochenmark entscheide.

Da nun weder die Lymphdrüsen noch die Milz bei den mir zur Verfügung stehenden Versuchstieren — Kaninchen — eine genügende Größe besitzen, um zur chemischen Untersuchung auf die verschiedenen Eiweißfraktionen verwertbar zu sein, so mußte ich mich zunächst auf die Verarbeitung des Knochenmarks beschränken. Gleichzeitig wurde in den meisten Fällen auch das Blutplasma untersucht, um einen Vergleich mit den beim Knochenmark gefundenen Werten zu ermöglichen.

Zur Untersuchung dienten einerseits vollkommen normale Tiere, andererseits Kaninchen, welche zwei oder selten drei Injektionen einer Typhus-, Streptokokken- oder Staphylokokkenkultur in Abständen von zwei bis drei Tagen erhalten hatten, und welche am dritten Tage nach der letzten Injektion durch Verblutenlassen aus der Carotis getötet wurden.

Die Typhuskultur, welche zu diesen Versuchen verwendet wurde, war, da sie seit Jahren im Laboratorium fortgezüchtet wird, sehr wenig virulent. Die Streptokokkenkultur war vor kurzem aus Phlegmoneneiter isoliert worden, ebenso die eine der beiden verwendeten Staphylokokkenkulturen, ein echter Staphylokokkus aureus. Die andere, farblose, Staphylokokkenkultur dagegen stammte aus einem pneumonischen Sputum. Für alle Experimente mit jeder dieser Bakterienarten diente dieselbe, durch Zusatz einiger Tropfen Formalin konservierte Aufschwemmung einer 24stündigen Massenagarkultur.

Das zu untersuchende Blut wurde direkt aus der eröffneten Karotis der Tiere ausfließen gelassen und in dem gleichen Volumen einer physiologischen Kochsalzlösung aufgefangen, welcher 0,5 Proz. Kaliumoxalat zugesetzt war. Das Gemisch wurde dann sofort zentrifugiert und das so erhaltene Plasma in der Menge von 10 ccm

*) Zeitschr. f. Hyg. 27, 1898.

**) Deutsche med. Wochenschr. 1899, Nr. 9. — Berlin. klin. Wochenschrift 1898.

zur Analyse benutzt. — Sofort nach dem Tode der Tiere wurden ferner die langen Röhrenknochen der hinteren Extremitäten herausgelöst, zerschlagen und deren Mark gewonnen. Von zwei mittelgroßen*) Tieren erhielt man auf diese Weise etwa 5 bis 7 g Knochenmark. Dieses wurde dann, ohne Zeitverlust, unter Zuhilfenahme von Glasstaub fein verrieben, in der zehnfachen Menge der oben erwähnten Oxalatlösung aufgeschwemmt und sofort zentrifugiert. Da die von dem Bodensatz getrennte Flüssigkeit stets mehr oder minder stark getrübt war, so wurde sie durch ein doppeltes Papierfilter geschickt, wobei es, nach mehrmaligem Aufgießen der zuerst durchgegangenen, noch etwas trüben Portionen leicht gelang, ein vollkommen klares oder doch nur ganz wenig opaleszentes Filtrat zu erhalten. — Es ist selbstverständlich, daß man bei diesem Verfahren nicht alle im Knochenmark enthaltenen löslichen Eiweißkörper zu extrahieren imstande ist. Es beweisen jedoch die Ergebnisse meiner Versuche, daß man bei stetiger Einhaltung der gleichen Extraktionsbedingungen doch miteinander gut vergleichbare Werte erhält. Jedenfalls hat dies Verfahren der kurzdauernden Extraktion aber den Vorteil, daß sekundäre, etwa durch Autolyse bedingte Veränderungen im Knochenmark keinen störenden Einfluß auszuüben vermögen.

Blutplasma und Knochenmarkextrakt wurden dann nach der von Hofmeister, Pohl**) und Reye***) ausgearbeiteten Methode auf ihren Gehalt an den drei mit Ammonsulfat fällbaren Eiweißfraktionen, Fibrinogen, Globulin und Albumin untersucht. Da Langstein und Mayer, welche sich bei ihren Analysen ebenfalls dieses Verfahrens bedienten, in ihrer oben zitierten Arbeit erst vor kurzem eine ausführliche Beschreibung davon gegeben haben, so mag dieselbe an dieser Stelle füglich unterbleiben.

Die erhaltenen Werte wurden auf 12 g Knochenmark bzw. auf 12 ccm Blutplasma umgerechnet, wobei das Plasmavolumen des Kaninchenblutes mit Rücksicht auf die Bestimmungen von Stewart†) zu 68 Proz. angenommen wurde.††)

*) Es wurden fast stets Tiere von 1500 bis höchstens 2000 g Körpergewicht benutzt; sehr junge und sehr alte schwere Tiere wurden mit Rücksicht auf die großen Verschiedenheiten in der Beschaffenheit ihres Knochenmarkes von vornherein ausgeschlossen.

**) Arch. f. exp. Pathol. 1886.

***) Über Nachweis und Bestimmung des Fibrinogens; Dissertation, Straßburg 1898.

†) Journ. of physiol. 24; Ref. in Malys Jahresber. 1900.

††) Unsere Zahlen sind daher nicht ohne weiteres mit denen von Mayer und Langstein zu vergleichen, da sich diese letzteren auf 12 ccm Oxalat-

Ich lasse zunächst, in Tabelle I, die absoluten Zahlen, die sich bei diesen Untersuchungen ergeben haben, folgen. In Tabelle II finden sich dann die hieraus resultierenden Mittelzahlen. Tabelle III enthält die entsprechenden mittleren Verhältniszahlen, in Prozenten des Gesamteiweißgehaltes ausgedrückt, wobei der letztere aus der Summe der Fibrinogen-, Globulin- und Albuminwerte berechnet wurde, ein etwaiger Gehalt an Reststickstoff jedoch unberücksichtigt blieb. Endlich enthält Tabelle IV die Quotienten: Serumglobulin bzw. Gesamtglobulin zu Albumin, also die sogenannten Eiweißquotienten.

Tabelle I.

Versuchstier	12 ccm Blutplasma enthalten				Extrakt aus 12,0 g Knochenmark enthalten			
	Fibrinogen	Globulin	Albumin	Ges.-Eiweiß	Fibrinogen	Globulin	Albumin	Ges.-Eiweiß
Normal								
1 u. 2	0,0755	0,1661	0,1738	0,4154	0,0552	0,1482	0,0831	0,2865
3 u. 4	0,0547	0,1781	0,1674	0,3953	0,0436	0,1413	0,1456	0,3305
5 u. 6	0,0533	0,1040	0,2143	0,3716	0,0742	0,1193	0,2362	0,4297
7 u. 8	0,0728	0,1390	0,2753	0,4871	0,0347	0,1527	0,1753	0,3627
9 u. 10	0,0498	0,2842	0,3701	0,7041	0,0567	0,0635	0,2040	0,3242
11 u. 12	0,0625	0,2198	0,3809	0,6632	0,0319	0,0942	0,2002	0,3263
13 u. 14	0,0657	0,3000	0,3456	0,7113	0,0285	0,1240	0,3118	0,4643
15 u. 16	0,0513	0,3375	0,2523	0,6411	0,0603	0,1245	0,2031	0,3879
17 u. 18	0,0765	0,1242	0,3702	0,5709	0,0369	0,1134	0,0800	0,2303
19	0,1104	0,1656	0,3171	0,5931	—	—	—	—
Mittel	0,0673	0,2014	0,2867	0,5553	0,0469	0,1201	0,1821	0,3491
Typhus								
1 u. 2	—	—	—	—	0,1419	0,1188	0,2310	0,4917
3 u. 4	—	—	—	—	0,1631	0,1652	0,2433	0,5716
5 u. 6	0,0674	0,2081	0,3472	0,6227	0,0818	0,1122	0,2275	0,4215
7 u. 8	0,1254	0,2066	0,3484	0,6804	0,0986	0,1060	0,2734	0,4780
9 u. 10	0,0768	0,2509	0,1613	0,4890	0,0496	0,1242	0,1489	0,3227
11 u. 12	0,1036	0,2911	0,2762	0,6709	0,1247	0,1228	0,2024	0,4499
13 u. 14	0,1316	0,2266	0,2892	0,6474	0,0893	0,1376	0,1091	0,3360
15	0,0912	0,2208	0,3870	0,6990	0,1059	0,0948	0,3144	0,5151
16	0,0846	0,2250	0,2985	0,6081	0,1077	0,0912	0,2745	0,4734
Mittel	0,0972	0,2327	0,3011	0,6311	0,1070	0,1192	0,2249	0,4511

plasma und nicht auf reines Plasma beziehen. Wir wählten diese abweichende Berechnungsweise nur, um den Vergleich zwischen Plasma und Knochenmark zu ermöglichen.

Tabelle I (Fortsetzung).

Ver- suchs- tier	12 ccm Blutplasma enthalten				Extrakt aus 12,0 g Knochenmark enthalten			
	Fibri- nogen	Globu- lin	Albu- min	Ges.- Eiweiß	Fibri- nogen	Globu- lin	Albu- min	Ges.- Eiweiß
Staphy- lokokken aus Sputum								
1 u. 2	0,1168	0,2701	0,8281	0,7150	0,0760	0,0628	0,2112	0,3495
3 u. 4	0,0916	0,3065	0,8791	0,7772	0,0958	0,1156	0,1854	0,3968
5 u. 6	0,0461	0,2384	0,8276	0,6121	0,0512	0,1240	0,2393	0,4145
7 u. 8	0,0466	0,1250	0,4464	0,6180	0,0465	0,0930	0,3014	0,4409
9 u. 10	0,0758	0,1354	0,8564	0,5676	0,0670	0,0667	0,2610	0,3947
11 u. 12	0,0484	0,1741	0,4762	0,6987	0,0261	0,0630	0,2768	0,3659
Mittel	0,0708	0,2082	0,3855	0,6647	0,0604	0,0874	0,2458	0,3937
Staphy- lokokkus aureus (Eiter)								
1	0,0810	0,1722	0,5367	0,7899	0,2088	0,1074	0,1680	0,4842
2	0,0813	0,2418	0,3111	0,6342	0,1382	0,1866	0,2427	0,5675
3	0,1074	0,2646	0,3420	0,7140	0,2034	0,1962	0,2667	0,6663
4	0,1077	0,3912	0,2616	0,7605				
5	0,1044	0,1821	0,3222	0,6087	0,1200	0,1377	0,1386	0,3963
6	0,0954	0,1596	0,3789	0,6339	0,1998	0,1248	0,1947	0,5193
7	0,1883	0,3156	0,3731	0,8270	0,1771	0,1116	0,1608	0,4495
Mittel	0,1022	0,2467	0,3608	0,7097	0,1745	0,1441	0,1953	0,5189
Strepto- kokken								
1 u. 2	—	—	—	—	0,1386	0,1844	0,2781	0,5961
3	0,0930	0,2527	0,3780	0,7237	0,1229	0,2771	0,2920	0,6920
4	0,0894	0,2454	0,3450	0,6798	0,0977	0,0958	0,1993	0,3928
5	0,1140	0,2400	0,3243	0,6783	0,0815	0,0924	0,1212	0,2951
6	0,0714	0,3684	0,3387	0,7785	—	0,1794	0,2130	—
7	0,1089	0,2160	0,2694	0,5943	—	0,2193	0,3426	—
8	0,1044	0,2439	0,2820	0,6303	0,0846	0,1011	0,0900	0,2757
9	0,1173	0,1782	0,3999	0,6954				
Mittel	0,0997	0,2492	0,3339	0,6829	0,1040	0,1642	0,2194	0,4503

Tabelle II.

Mittelwerte.

Versuchstiere	Blutplasma				Knochenmarkextrakt			
	Fibrinogen	Globulin	Albumin	Ges.-Eiweiß	Fibrinogen	Globulin	Albumin	Ges.-Eiweiß
Normal	0,0673 [0,0694]	0,2014 [0,2385]	0,2867 [0,3393]	0,5553 [0,6473]	0,0469	0,1201	0,1821	0,3491
Typhus	0,0972	0,2327	0,3011	0,6311	0,1070	0,1192	0,2249	0,4511
Staphylokokken aus Sputum	0,0708	0,2082	0,3855	0,5647	0,0604	0,0874	0,2458	0,3937
Staphylokokken aus Eiter	0,1022	0,2467	0,3608	0,7097	0,1745	0,1441	0,1953	0,5139
Streptokokken	0,0997	0,2492	0,3339	0,6829	0,1040	0,1642	0,2194	0,4508

Die eingeklammerten Zahlen sind unter Ausschluß der Versuchstiere 1 bis 8 berechnet.
Vergleiche den Text.

Tabelle III.

Prozentische Zusammensetzung.
(Mittelwerte.)

Versuchstiere	Blutplasma			Knochenmarkextrakt		
	Fibrinogen	Globulin	Albumin	Fibrinogen	Globulin	Albumin
Normal	12,1 [10,7]	36,2 [36,8]	51,6 [52,4]	13,4	34,4	52,2
Typhus	15,4	36,9	47,7	23,7	26,4	49,8
Staphylokokken aus Sputum	10,7	31,3	57,9	15,3	22,2	62,5
Staphylokokken aus Eiter	14,4	34,8	50,8	33,9	28,0	38,0
Streptokokken	14,6	36,5	48,8	23,1	33,3	43,5

Tabelle IV.
Eiweißquotienten.
(Mittelwerte.)

Versuchstiere	Blutplasma		Knochenmarkextrakt	
	Serumglobulin zu Albumin	Gesamtglobu- lin zu Albumin	Serumglobulin zu Albumin	Gesamtglobu- lin zu Albumin
Normal	1 : 1,42 [1 : 1,42]	1 : 1,07 [1 : 1,10]	1 : 1,51	1 : 1,09
Typhus	1 : 1,29	1 : 0,91	1 : 1,88	1 : 0,99
Staphylokokken aus Sputum	1 : 1,85	1 : 1,38	1 : 2,81	1 : 1,66
Staphylokokken aus Eiter	1 : 1,46	1 : 1,03	1 : 1,35	1 : 0,61
Streptokokken	1 : 1,34	1 : 0,95	1 : 1,33	1 : 0,81

Indem wir nunmehr zur Besprechung unserer Versuchsergebnisse übergehen, wollen wir zunächst dem Verhalten des Blutplasmas bei den 5 verschiedenen Gruppen unserer Versuchstiere die Aufmerksamkeit zuwenden. Was uns hier zunächst in die Augen fällt, ist die nicht unbeträchtliche Vermehrung des mittleren Gesamteiweißgehaltes bei den vorbehandelten Tieren gegenüber den normalen Kontrolltieren (Tabelle II). Betrachtet man nun aber die bei den normalen Tieren gefundenen Einzelwerte etwas genauer, so findet man, daß 4 unter ihnen (sie sind in Tabelle I in den vier obersten Reihen [Tier 1 bis 8] aufgeführt) sich durch ganz auffallende Kleinheit von den übrigen Zahlen unterscheiden. Eine Ursache für dieses Verhalten vermag ich nicht anzugeben. Ist man jedoch der Anschauung, daß diese 4 Zahlen als *abnorm* von der Durchschnittsberechnung auszuschließen seien — eine Anschauung, der auch ich mich zuneige — so würde sich für den Gesamteiweißgehalt bei den Normaltieren ein wesentlich höherer Mittelwert ergeben, nämlich 0,6473, welcher den bei den Immuntieren gefundenen Zahlen beträchtlich näher liegt.

Trotzdem bleibt auch dann noch bei 3 Gruppen von vorbehandelten Tieren (nämlich bei den beiden Staphylokokkengruppen und bei der Streptokokkengruppe) eine deutliche Vermehrung des Gesamteiweißgehaltes im Plasma bestehen, ein Befund, der mit den Angaben von Langstein und Mayer vollkommen übereinstimmt.

Was nun aber die einzelnen Eiweißfraktionen des Plasmas anlangt, so sind deren Veränderungen unter dem Einfluß

der Immunisierung durchschnittlich sehr geringe gewesen. Die Albuminfraktion hat, wenn wir als Normalwert die in Tabelle II eingeklammerte Zahl 0,3393 gelten lassen, welche unter Ausschluß der Versuchstiere 1 bis 8 berechnet wurde, bei den Streptokokken- und Typhustieren unwesentlich abgenommen, bei den Staphylokokkentieren etwas zugenommen. Ebenso geringfügig sind die Veränderungen der Globulinfraktion. Letztere Tatsache ist nun sehr auffällig. Wir haben ja in der Einleitung hervorgehoben, daß sowohl Joachim, Moll, wie Langstein und Mayer bei ihren immunisierten bzw. infizierten Tieren als konstanten Befund eine erhebliche Globulinvermehrung beobachtet haben, und es erhebt sich daher die Frage, weshalb denn diese Globulinvermehrung bei unseren Versuchen ausgeblieben ist.

Für die Erklärung dieses abweichenden Verhaltens scheinen mir nur zwei sehr wesentliche Punkte in Betracht zu kommen. Sowohl bei den Experimenten von Joachim, als von Moll handelt es sich nämlich um das Blutplasma von Tieren, welche sehr lange Zeit hindurch — nämlich wochen- und monatelang — immunisiert worden waren, und auch Langstein und Mayer hatten ihre Versuchstiere meist durch mehr als 4 Wochen mit Einspritzungen der verschiedenen Bakterienarten vorbehandelt. In unserem Falle dagegen hatten die Tiere nur 2, höchstens 3 Einspritzungen in Abständen von wenigen Tagen erhalten, derart, daß sich die Vorbehandlung nie über mehr als eine Woche erstreckte. Es ist sehr leicht möglich und gewiß nicht unwahrscheinlich, daß diese Zeit zu kurz war, um eine ausgiebige Globulinvermehrung entstehen zu lassen.

In den wenigen Fällen von Langstein und Mayer dagegen, bei welchen die Tiere schon einige Tage nach der ersten und einzigen Injektion zur Untersuchung gelangten, handelte es sich um Experimente mit sehr virulenten Mikroorganismen (Streptokokken und Pneumokokken), welche schwere Krankheitserscheinungen hervorgerufen hatten. Bei unseren Versuchen kamen dagegen nur wenig virulente Bakterien und noch dazu im abgetöteten Zustande in Verwendung, sodaß die behandelten Tiere niemals ernstliche Störungen ihres Wohlbefindens erkennen ließen. Auch dieser Umstand mag für das Ausbleiben der Globulinvermehrung bei unseren Experimenten von Bedeutung gewesen sein. Jedenfalls lehren dieselben, daß die Einverleibung bakteriellen Materials nicht immer und unter allen Umständen von einer Ver-

mehrung der Globulinfraktion des Blutplasmas gefolgt zu sein braucht.

Dagegen zeigt die dritte Fraktion, die Fibrinogenfraktion sowohl bei den Typhustieren, als bei den mit Streptokokken und Eiterstaphylokokken behandelten Tieren eine sehr deutliche Vermehrung, während die aus Sputum gezüchteten Staphylokokken keine wesentliche Änderung des Fibrinogengehaltes hervorzurufen vermochten.

Auch die Betrachtung von Tabelle III und IV, also der relativen Zahlenwerte, ergibt keine besonders auffälligen Abweichungen von der Norm bei den immunisierten Versuchstieren. Die mäßige Fibrinogenvermehrung infolge der Behandlung mit Typhusbazillen, Eiterstaphylokokken und Streptokokken drückt sich jedoch recht deutlich auch in den Prozentzahlen aus, die von 10,7 auf 15,4, 14,4 und 14,6 angewachsen sind.

Endlich sei noch auf die mäßige relative Albuminzunahme hingewiesen, welche sich bei den mit Sputumstaphylokokken immunisierten Tieren eingestellt und zu einer geringen Erhöhung der Prozentzahlen wie des Eiweißquotienten (von 1,42 auf 1,85) geführt hat. Bemerkenswerter Weise weicht übrigens der bei unseren Normaltieren erhaltene Quotient $\frac{\text{Serumglobulin}}{\text{Albumin}} = 1,42$ nur äußerst wenig von dem aus Molls Zahlen berechneten Mittelwerte 1,47 ab; also eine sehr erfreuliche Übereinstimmung.

Fassen wir somit die Veränderungen, die sich an dem Plasma unserer immunisierten Tiere gegenüber der Norm ergeben haben, nochmals kurz zusammen, so beschränken sich dieselben auf eine, je nach der Art der eingespritzten Bakterien verschieden stark ausgeprägte Vermehrung des Gesamteiweißgehaltes und der Fibrinogenfraktion.

Wie verhalten sich nun die Extrakte aus dem Knochenmark unserer verschiedenen Gruppen von Versuchstieren?

Gehen wir in derselben Reihenfolge vor, wie bei der Besprechung des Blutplasmas, so stoßen wir auch hier wieder auf eine deutlich ausgeprägte Steigerung des Gesamteiweißgehaltes bei den Immuntieren, nur daß diese Steigerung relativ bedeutend höher ist, als beim Plasma, und sich bei allen 4 Gruppen ohne Ausnahme dokumentiert.

Die Albuminfraktion zeigt sich ebenfalls bei den Immuntieren durchwegs etwas, wenn auch nur unbedeutend, vermehrt, die Globulinfraktion bald etwas vermehrt (Eiterstaphylokokken und Streptokokken), bald etwas vermindert (Typhus- und Sputumstaphylokokken). Irgend welche Bedeutung wird man jedoch diesen geringfügigen Veränderungen nicht zuerkennen können. Auffällig ist nur einigermaßen, daß die Eiweißquotienten auch im Knochenmarkextrakt der mit Sputumstaphylokokken behandelten Tiere ganz besonders hohe sind, so daß hier also ein gewisser Parallelismus zwischen Blutplasma und Knochenmark nicht zu verkennen ist.

Das hauptsächliche Interesse nimmt jedoch auch hier wieder die Fibrinogenfraktion für sich in Anspruch. Dieselbe zeigt sich bei allen Immuntieren vermehrt, jedoch je nach der Art der einverleibten Bakterien in sehr verschiedenem Maße. Sehr geringfügig bei den mit Sputumstaphylokokken behandelten Tieren ist die Fibrinogenvermehrung, ganz beträchtlich bei den Typhus- und Streptokokkentieren, und geradezu exzessiv bei jenen Versuchstieren, welche gegen Eiterstaphylokokken immunisiert worden waren. In diesem letzteren Falle erscheint der Fibrinogengehalt des Knochenmarkextraktes fast auf das 4fache des normalen Wertes erhöht.

Begreiflicher Weise kommt diese Steigerung des Fibrinogengehaltes auch in der prozentischen Zusammensetzung des Knochenmarkextraktes zu deutlichem Ausdruck, indem eine Erhöhung von 13,4 Proz. auf 23,1, 23,7, ja auf 33,9 Proz. Fibrinogen eintritt.

II.

Wir haben bis jetzt nur die beobachteten Tatsachen mitgeteilt, die sich aus unseren Experimenten ergeben haben, ohne auf deren Deutung näher einzugehen. Es erübrigt noch, einige dieser Tatsachen, die ein besonderes Interesse verdienen, genauer zu besprechen und in ihren Konsequenzen weiter zu verfolgen.

Diejenige Erscheinung, welche, wegen der Konstanz ihres Vorkommens bei den auf verschiedenste Weise immunisierten Tieren, in allererster Linie der Erklärung bedarf, ist die Vermehrung des Eiweißgehaltes der Knochenmarkextrakte. Da, wie wir erwähnt haben, die Extraktionsbedingungen bei dem von uns gewählten Verfahren ziemlich gleichmäßige sind, so läßt diese Tatsache wohl mit Sicherheit darauf schließen, daß ihr eine Vermehrung des Eiweißgehaltes des Knochen-

marks selbst zugrunde liegt, und es fragt sich nur noch, wodurch letztere bedingt sein kann.

Auf diese Frage läßt sich nun, an der Hand der makroskopischen und mikroskopischen Veränderungen, welche sich im Verlauf von Infektionsprozessen am Knochenmark abspielen eine sehr einfache Antwort geben. Es ist seit langem bekannt, daß bei Infektionen diejenigen Teile des Knochenmarks, welche sich beim Heranwachsen des Organismus in Fettmark umgewandelt haben, wieder in Funktion treten und in rotes, lymphoides Mark übergehen. Diese Beobachtung wurde nicht nur bei den natürlichen Infektionskrankheiten des Menschen gemacht, sondern konnte auch — unter anderem von Dominici*) und von Freymuth**) experimentell beim Kaninchen bestätigt werden. Schon außerordentlich kleine Gaben lebender Typhusbazillen rufen z. B. nach dem letztgenannten Autor spezifische Veränderungen im Knochenmark hervor, welche durch eine starke Vermehrung der Kernteilungsvorgänge, eine Zunahme der lymphoiden großkernigen Zellen und der Übergangsformen zu polymorphkernigen und polynukleären Leukozyten, sowie durch eine Abnahme des Fettmarkes charakterisiert sind.

Diese Verminderung des Fettgehaltes trat übrigens auch bei unseren Extraktionsversuchen sehr deutlich in Erscheinung, indem nämlich beim Zentrifugieren der Aufschwemmung normalen Knochenmarks meist eine an der Oberfläche schwimmende fettreiche Schicht sich absetzte, welche bei dem Markinfizierter Tiere oft vollkommen fehlte und jedenfalls nur dann beträchtlicher war, wenn besonders alte und große Tiere zu den Versuchen benutzt wurden. Dann war aber auch der Eiweißgehalt ein relativ geringer. Da also im Knochenmark unter dem Einfluß der Infektionsvorgänge eine Vermehrung protoplasmareicher und daher auch eiweißreicher Elemente auf Kosten der eiweißarmen Fettzellen stattfindet, so ist es ganz selbstverständlich, daß sich hierbei der Gesamteiweißgehalt des Markes erhöhen muß und daß infolgedessen auch eine größere Eiweißmenge in das Extrakt übertritt. —

Auch das Verhalten der einzelnen Eiweißfraktionen des Knochenmarks bedarf einiger Erläuterung. Wie wir gesehen

*) Sang et moelle osseuse. Manuel d'histologie pathol. von Cornil-Ranvier. Paris 1902, Ref. Centr. f. Bakt. 33.

**) Deutsche med. Wochenschr. 1903, Nr. 20.

haben, hat sich in dem Knochenmarkextrakt sowohl bei normalen wie bei infizierten Tieren die Existenz einer deutlich ausgeprägten Fibrinogenfraktion nachweisen lassen. Dabei erhebt sich jedoch sofort die weitere Frage, welcher Natur denn eigentlich diese in der genannten Fraktion ausfallenden Eiweißstoffe sind, und ob man ein Recht hat, dieselben als wirkliches Fibrinogen anzusehen oder nicht. Denn daraus, daß diese Stoffe bei einem gewissen Sättigungsgrade an Ammonsulfat unlöslich werden, ist natürlich auf deren Natur noch kein sicherer Schluß zu ziehen.

Es ist nun nicht schwer, diese Frage zu beantworten. Es ist nämlich leicht zu zeigen, daß die in der oben beschriebenen Weise hergestellten Knochenmarkextrakte in der Tat echtes Fibrinogen enthalten. Verwendet man nämlich an Stelle der oxalathaltigen gewöhnliche physiologische Kochsalzlösung zur Extraktion, was natürlich auf die Menge und Art der in Lösung gehenden Eiweißkörper ohne jeden Einfluß ist, so findet man, daß die erhaltenen Extrakte entweder schon spontan gerinnen, oder wenigstens auf Zusatz von etwas normalem Kaninchenserum Fibrin abscheiden. Bei den mit Eiterstaphylokokken behandelten Versuchstieren war übrigens der Fibrinogengehalt des Knochenmarks ein so bedeutender, daß selbst beim Verreiben mit Oxalatlösung sofort Gerinnung eintrat, und die verriebene Masse zu einer gelatinösen Sulze erstarrte, die nur durch kräftiges Schütteln und anhaltendes Zentrifugieren in einen für die Filtration geeigneten Zustand gebracht werden konnte. Es ist begreiflich, daß unter solchen Umständen an eine exakte Fibrinogenbestimmung hier nicht zu denken war, und daß daher die hierfür in Tabelle I aufgeführten Zahlen nur Minimalwerte darstellen, die ziemlich weit hinter dem wirklichen Fibrinogengehalt des Knochenmarks bei dieser Gruppe von Immuntieren zurückbleiben dürften. Ist schon hierdurch die Existenz von Fibrinogen in unseren Extrakten mit aller Sicherheit festgestellt, so kann man dieselbe jedoch auch noch auf eine andere Weise demonstrieren, die gewissermaßen die Gegenprobe zu den eben erwähnten Experimenten liefert.

Stellt man sich nämlich aus gleichen Mengen Knochenmarkes (etwa 6 bis 8 g) zwei verschiedene Extrakte her, das eine mit Oxalatzusatz, das andere ohne denselben, filtriert, und fügt dann je 5 ccm Kaninchenserum hinzu, so gerinnt, wie gesagt, die eine dieser beiden Proben, die andere dagegen, welche das gerinnungshemmende Salz enthält, bleibt ungeronnen. Trennt man nun das

abgeschiedene Fibrin durch Zentrifugieren von der Flüssigkeit, und versetzt die letztere mit der entsprechenden Menge gesättigter Ammonsulfatlösung, so bleibt dieselbe vollkommen klar, während die unter Oxalatzusatz hergestellte Kontrollprobe, wie wir bereits wissen, sich trübt, und binnen kurzem den bekannten voluminösen Niederschlag ausfallen läßt. Es beweist diese Tatsache, daß bei der Koagulation des Knochenmarkextraktes die gesamte Fibrinogenfraktion abgeschieden wird, und daß diese daher nur aus Fibrinogen bestehen kann.

Woher stammt nun aber das Fibrinogen unserer Knochenmarkextrakte? Es liegt gewiß nahe, zu vermuten, daß der Fibrinogengehalt derselben vielleicht einzig und allein auf den Blutgehalt des Markes zu beziehen sein könnte, und also nur von dem beigemischten Blutplasma herrühre. Es ist jedoch nicht schwer, die Unrichtigkeit dieser Vermutung durch eine einfache Überlegung darzutun.

Bestimmt man nämlich auf kolorimetrischem Wege den Blutgehalt des Knochenmarkes, indem man sich aus verschiedenen abgestuften Verdünnungen des von demselben Tiere stammenden Blutes eine Farbskala herstellt, mit welcher man die Farbnuance des (ebenfalls mit destilliertem Wasser bereiteten) Knochenmarkextraktes vergleicht, so findet man sowohl bei normalen wie bei den immunisierten Tieren, daß etwa $\frac{1}{7}$ bis $\frac{1}{11}$ der Markmasse als Blut in Rechnung zu setzen ist, daß also der Blutgehalt derselben im Mittel etwa 10 Proz. beträgt. Der Plasmagehalt des Markes ist daher, entsprechend dem Plasmavolumen von 68 Proz., durchschnittlich auf etwa 6,8 Proz. zu bewerten.

Da wir nun aber den Fibrinogengehalt von 12 ccm des normalen Plasmas zu 0,0673 g bestimmt haben, der Plasmagehalt von 12 g Knochenmark aber nach dem eben Gesagten weniger als 1,2 g, nämlich etwa 0,9 g betragen muß, so würde sich hieraus also ein Fibrinogengehalt ergeben, der kleiner ist als 0,006 g, während derselbe de facto 0,047 g, also fast das Achtfache dieses Wortes betragen hat.

Ebensokönnte das im Knochenmark der Typhustiere enthaltene Plasma zur Fibrinogenfraktion höchstens einen Beitrag von 0,01 g liefern, während diese tatsächlich 10 mal so groß war und zu 0,1070 g bestimmt wurde. Daraus geht also hervor, daß das Fibrinogen der Knochenmarkextrakte nur zum allerkleinsten Teile aus dem Blute stammen kann,

das in den Markgefäßen zurückbleibt, und daß wir für dasselbe daher einen anderen Ursprung annehmen müssen.

Könnte nun vielleicht der Lymphgehalt des Knochenmarks in dieser Richtung verwendet werden? Auch dies ist, wie wir sofort sehen werden, so gut wie ausgeschlossen. Zwar liegen über den Lymphgehalt der einzelnen Organe begreiflicher Weise keine Daten vor, Bidder und Schmidt*) schätzen jedoch den Gesamtgehalt an Chylus und Lymphe beim Füllen auf $\frac{1}{12}$ des Körpergewichtes, und wir werden daher wohl nicht weit von der Wahrheit abweichen, wenn wir den Lymphgehalt des Knochenmarkes auf etwa $\frac{1}{10}$ seines Gewichtes veranschlagen. Der Fibrin-gehalt der Lymphe wird nun von den verschiedenen Forschern ziemlich verschieden angegeben. Nach der Zusammenstellung, welche Vierordt in seinen „Daten und Tabellen“ gegeben hat, enthalten 1000 Teile menschlicher Lymphe

nach Gubler und Quevenne . . .	0,56 g Fibrin
	0,63 „ „
„ Scherer	0,37 „ „
„ Nasse	1,65 „ „
„ Hensen und Dähnhardt . .	1,07 „ „
„ Odenius und Lang	1,60 „ „

Ferner fand C. Schmidt bei einem mit Heu gefütterten Füllen 2,18 g Fibrin in 1000 Teilen Lymphe. Wenn wir nun diese letztere Zahl, als die maximale, bei unseren Berechnungen zu Grunde legen, so würden also in 12 g Knochenmark 1,2 g Lymphe enthalten sein, was einem Fibringehalt von 0,0026 entsprechen würde. Blut und Lymphgehalt des Knochenmarks zusammen genommen würden daher einen Fibrinogengehalt von höchstens 0,008 g für die normalen, von 0,012 für die Typhustiere ergeben, also bestenfalls nur $\frac{1}{6}$ bzw. $\frac{1}{5}$ des tatsächlich gefundenen Wertes zu erklären imstande sein. Dabei ist jedoch noch zu berücksichtigen, daß, wie wir bereits früher erwähnten, die von uns erhaltenen Fibrinogenwerte wegen der Unvollkommenheit der Extraktionsmethode sicher zu niedrige sind, so daß also die Verhältnisse tatsächlich ungünstiger liegen, als aus der eben angestellten Berechnung hervorgeht. Hieraus folgt aber auch, daß die Steigerung des Fibrinogengehaltes, die wir

*) Bullet. de l'Acad. de St. Petersburg, 1861, zitiert nach Vierordt, „Daten u. Tabellen“.

im Knochenmarkextrakt der mit Typhus infizierten Tiere beobachtet haben, nicht aus den Veränderungen des Blutgehaltes dieses Organes bzw. aus der Steigerung des Blutfibrinogens zu erklären sein kann.

Denn, machen wir selbst die Annahme, daß der Blutgehalt des Markes beim normalen Tier $\frac{1}{13}$, beim infizierten Tiere aber $\frac{1}{7}$ des Gewichtes dieses Organes betragen würde, daß also, mit anderen Worten, nach dem Verbluten dieser Tiere noch soviel Blut in den Markgefäßen zurückbliebe, so würde dies einem Plasmagehalt von $\frac{1}{19}$ bzw. $\frac{1}{10}$ entsprechen. Der Fibrinogengehalt des Markes wäre dann vor der Immunisierung (wieder auf 12 g frischer Substanz berechnet) 0,0033 g, nach der Immunisierung dagegen 0,100 g, was einer Fibrinogenzunahme von 0,0076 gleichkommen würde. Die von uns beobachtete Zunahme des Fibrinogens im Markextrakt betrug dagegen durchschnittlich 0,0576 g, also mehr als das Achtfache jener Menge, welche bestenfalls aus dem Blute herrühren könnte, und diese Verhältnisse werden nicht wesentlich geändert, wenn wir auch noch eine geringe Zunahme des Lymphgehaltes im Knochenmark unter dem Einflusse der Immunisierung in Rechnung setzen.

Alle diese Schlußfolgerungen gelten natürlich in gleicher Weise auch für die Streptokokkentiere und a fortiori auch für die mit Eiterstaphylokokken behandelten Tiere. Denn bei diesen letzteren hatten wir ja den Fibrinogengehalt des Knochenmarkextraktes durchschnittlich fast doppelt so hoch gefunden, als den des Plasmas, so daß also in diesem Falle eine Herleitung des Markfibrinogens aus dem in den Gefäßen zurückgebliebenen Blute von vornherein und ohne jede Rechnung ausgeschlossen erscheinen muß.

Woher rührt nun aber die große Fibrinogenmenge, bzw. die Fibrinogenvermehrung, die wir z. B. bei unseren Typhus- und Staphylokokkentieren beobachtet haben? Man könnte vielleicht meinen, daß das Fibrinogen einen normalen Bestandteil der lymphoiden Zellen des Knochenmarkes bildet, und daß die Fibrinogenvermehrung nur daher rühre, daß unter dem Einfluß der Immunisierung Fettmark in lymphoides Mark übergehe, also die Zahl der fibrinogenhaltigen protoplasmatischen Elemente sich vermehre. Auch diese Annahme ist jedoch kaum haltbar, da in diesem Falle die Steigerung des Fibrinogengehaltes unserer Knochenmarkextrakte

der Steigerung des Gesamteiweißgehaltes proportional sein müßte. Dies ist jedoch, wie aus Tabelle II hervorgeht, durchaus nicht der Fall. Während z. B. bei den Eiterstaphylokokkentieren der Gesamteiweißgehalt sich von 0,3491 auf 0,5139, also auf weniger als das Doppelte vermehrt hat, ist der Fibrinogengehalt von 0,0469 auf 0,1745, also auf das 4fache gestiegen, und ähnlich liegen die Verhältnisse bei den übrigen Immuntieren. Es hat also mit anderen Worten nicht nur eine absolute, sondern auch eine relative Fibrinogenvermehrung im Knochenmark stattgefunden, was ja übrigens auch in den hohen Prozentzahlen deutlich zum Ausdruck gelangt, (Tabelle II) mit der oben angeregten Deutung jedoch nicht vereinbar sein dürfte.

Da nun weiterhin auch eine Aufspeicherung von zugeführtem, anderswoher stammendem Fibrinogen im Knochenmark als höchst unwahrscheinlich bezeichnet werden muß, so ist wohl die einfachste Erklärung für den großen Fibrinogenreichtum derselben die, daß dieser Eiweißkörper im Knochenmark selbst entsteht, und daß seine Bildung unter dem Einfluß der Immunisierung eine erhebliche Steigerung erfährt.

Wie stellt sich nun diese Folgerung, die sich, wie mir scheint, aus unseren Beobachtungen vollkommen zwanglos ergibt, zu den herrschenden Anschauungen über den Ursprung des Fibrinogens?

Die Angaben, die über den Entstehungsort dieser biologisch so wichtigen Substanz vorliegen, sind äußerst spärliche. Weder in Hammarstens Lehrbuch der physiologischen Chemie, noch in dem gleichnamigen Werke von Neumeister finden sich in dieser Beziehung irgendwelche Andeutungen. Ebenso wenig tut Bunge in seinen bekannten Vorlesungen dieser Frage Erwähnung.

Dagegen zitiert Dastre*) gelegentlich einer Mitteilung von Experimenten, auf die wir noch zurückzukommen haben werden, eine Reihe von älteren, aus den 50er Jahren stammenden Arbeiten von Lehmann**), Brown-Séguard***), Cl. Bernard und Simon, welche sich mit der Ursprungsstätte des Fibrins bzw. seiner Muttersubstanz, des Fibrinogens, beschäftigen. Vergleichende Analysen des arteriellen und des Mesenterialvenenblutes hatten nämlich diesen Forschern, was den Fibringehalt betrifft, ganz auf-

*) Archives de physiolog. 25, 1893.

**) Journ. f. prakt. Chem. 53, 1851 und Cannstadts Jahresber. 1855.

***) Journ. de la physiol. de l'homme et des animaux. 1858.

fallende Differenzen ergeben. Während das arterielle, dem Darm zufließende Blut etwa 1,57 g Fibrin auf 1000 enthielt, fand sich im Blute der Mesenterialvenen 4,12 g, also fast die dreifache Menge, woraus man den Schluß ableitete, daß der Darm eines von jenen Organen sein muß, in welchen Fibrinogen entsteht. Ebenso müßte nach Analysen von Lehmann die Haut als eine Quelle von Fibrinogen angesehen werden.

Dastre gelangte nun durch Weiterführung dieser Experimente dazu, noch ein drittes Organ als Fibrinogenbildner anzusprechen, nämlich die Lunge. Allerdings war das Ergebnis seiner Versuche durchaus kein einheitliches, und Dastre fand sich daher selbst veranlaßt, dieselben in zwei Gruppen anzuordnen, welche ein gerade entgegengesetztes Resultat aufwiesen. In der ersten Gruppe, welche 5 Versuche umfaßte, war das Blut nach seiner Passage durch die Lunge tatsächlich fibrinreicher geworden, als vorher, bei den 8 Versuchen der zweiten Gruppe dagegen war das Blut der Lungenvenen fibrinärmer, als das der Lungenarterie. Da überdies 2 von den Experimenten der ersten Gruppe nach Dastres eigenen Angaben wegen eines technischen Fehlers bei der Blutentnahme ausgeschlossen werden müssen, so bleiben also nur 3 Versuche übrig, bei welchen das aus der Lunge kommende Blut reicher an Fibrin gefunden wurde, als das derselben zuströmende. Die zahlenmäßigen Ergebnisse sind in der folgenden kleinen Tabelle verzeichnet.

Nummer des Versuchs	Trockenes Fibrin in 1000 Blut	
	vor der Lunge	hinter der Lunge
VI (1°)	1,480	1,890
X	0,020	0,140
XI (1°)	1,554	1,567

Wie man sieht, und wie auch Dastre hervorhebt, erscheint nun auch Versuch X wegen des auffällig geringen Fibringehaltes wenig vertrauenerweckend, während der Unterschied der beiden Blutarten bei Versuch XI ein so minimaler ist, daß er wohl innerhalb der Fehlergrenzen gelegen sein dürfte. Bleibt also nur Experiment VI als einwandsfreier Vertreter dieser ganzen Gruppe.

Ob es nun berechtigt ist, aus diesem immerhin spärlichen Versuchsmateriale den Schluß abzuleiten, den Dastre daraus gezogen hat, daß nämlich die Lunge je nach Umständen als Fibrinbildner oder als Fibrinzerstörer fungieren kann, oder ob es nicht vielmehr vorsichtiger wäre, sich bezüglich der Entstehung von Fibrinogen in der Lunge einstweilen noch eines Urteils ganz

zu enthalten, bis neue entscheidende Versuche vorliegen, soll hier nicht weiter erörtert werden.

Jedenfalls geben aber weder diese Experimente von *Dastre* noch die älteren, mit ähnlicher Methodik angestellten Versuche irgend einen Aufschluß darüber, welche Gewebselemente es denn eigentlich sind, denen die fibrin-erzeugende Fähigkeit zugeschrieben werden muß, eine Frage, die mit Rücksicht auf die großen Unterschiede, welche die genannten drei Organe, Darm, Haut und Lunge in ihrem histologischen Baue aufweisen, sich jedem wohl von selbst aufdrängt. —

Auf ganz anderem Wege hat *Mathews**) vor einigen Jahren versucht, die Ursprungstätten des Fibrinogens festzustellen. Entfernt man nämlich das Fibrinogen aus dem Blute eines Hundes oder einer Katze durch wiederholte Blutentziehung, Defibrinierung und Wiedereinspritzung des defibrinierten Blutes, so regeneriert sich dieser Eiweißkörper ziemlich rasch und ist in 2 bis 3 Tagen wieder in normaler Menge vorhanden. Ist nun irgend ein besonderes Organ an der Fibrinogenbildung ausschließlich oder doch wenigstens vorwiegend beteiligt, so muß es möglich sein, durch Exstirpation dieses Organes die Regeneration entweder vollkommen zu verhindern oder doch wenigstens aufzuhalten. In Verfolgung dieses Gedankenganges untersuchte daher *Mathews*, welchen Einfluß die Exstirpation der Milz, des Pankreas, der Nieren, der reproduktiven Organe und des Gehirns auf die Fibrinregeneration nimmt, und konnte auf diese Weise feststellen, daß der zeitliche Ablauf dieses Vorgangs durch das Fehlen der genannten Organe nicht merklich alteriert wird. Es können somit diese Organe wenigstens nicht die ausschließlichen Fibrinogenbildner sein.

Dagegen blieb die Regeneration des Fibrinogens vollkommen aus oder war zum mindesten sehr unvollständig bei Tieren, welchen der Dünn- und Dickdarm herausgeschnitten worden war. Auch diese Experimente scheinen somit, wie die früher referierten, auf den Darm als wichtige Ursprungsstätte des Fibrinogens hinzuweisen. Allerdings darf man sich aber nicht verhehlen, daß die Beweiskraft derselben denn doch nur eine ziemlich geringe sein dürfte. Denn die Exstirpation des ganzen Darmtraktes stellt zweifellos einen so schweren Eingriff dar, daß es nicht wunderbar wäre, wenn durch denselben auch die Funktion anderer wichtiger Organe in hohem Grade beeinträchtigt würde, in welchem Falle

*) Amer. Journ. Physiol. 3, Ref. Maly, Jahresber. 1899.

dann also das Ausbleiben der Fibrinregeneration nur als eine indirekte Folge dieser Operation angesehen werden müßte, und zu keinen Schlüssen über den Ursprung des Fibrinogens berechtigen würde.

Dazu kommt noch, daß derartige Tiere überhaupt nur sehr kurze Zeit, nur wenige Stunden, am Leben zu erhalten sind, innerhalb welcher die Fibrinregeneration, auch wenn sie im normalen Tempo erfolgen würde, doch nur in sehr bescheidenem Umfange vor sich gehen könnte.

Bemerkt sei übrigens noch, daß auch Mathews, wie seine Vorgänger das Blut der Mesenterialvene etwas fibrinreicher gefunden hat, als das arterielle Blut, so daß diese Tatsache wohl als sichergestellt gelten kann, und mit größerer Wahrscheinlichkeit für die Fibrin erzeugende Funktion des Darmes sprechen dürfte, als die erwähnten Exstirpationsversuche.

Auch die Experimente von Mathews haben somit keine wesentlich neuen Tatsachen zu dem früher Bekannten hinzugefügt. Was jedoch die Arbeit dieses Forschers für uns besonders interessant macht, ist sein Versuch, die Bildungsstätte des Fibrinogens noch genauer zu lokalisieren und zwar in gewisse Zellen, in die Leukozyten.

Mathews ist nämlich der Anschauung, daß der Fibrinogengehalt des Blutes ein direktes Maß für die Ausdehnung des Leukozytenzerfalls im Körper sei, und führt für diese Auffassung unter anderm die folgenden Beweisgründe ins Treffen.

1. Die Steigerung des Fibrinogengehaltes im Blut bei gewissen akuten Erkrankungen, welche mit Hyperleukozytose einhergehen: wie Pneumonie, Erysipel, akuter Gelenkrheumatismus, Peritonitis.
2. Die Steigerung des Fibrinogengehaltes bei länger an dauernder Leukozytose, welche sich an Eiterungen, lokale Entzündungen usw. anschließt.
3. Steigerung des Fibrinogengehaltes bei Leukämie.
4. Die Tatsache, daß der leukozytenreiche Darm als Hauptquelle des Fibrinogens erkannt wurde.
5. Daß im Zellkörper der Leukozyten eine Substanz vorhanden ist, welche durch einen im Zellkern entstehenden Stoff in fibrilläre Form umgewandelt wird.

Wie man sieht, kommt keinem einzigen dieser Beweisgründe — mit Ausnahme vielleicht des unter 5. angeführten — irgend eine zwingende Bedeutung zu; dieselben sind nämlich

zwar mit der Annahme, daß das Fibrinogen in den Leukozyten entstehe, sehr wohl vereinbar, schließen aber auch eine ganz andere Bildungsweise dieses Blutbestandteils keineswegs aus.

Noch wichtiger ist aber, daß, wie Pfeiffer*) betont hat, die unter 1 bis 3 aufgezählten Tatsachen deshalb für die Entstehung des Fibrins in den Leukozyten nicht herangezogen werden dürfen, weil es gar nicht richtig ist, daß in allen Fällen von Leukozythämie ein vermehrter Fibrinogengehalt des Blutes besteht und Mathews diesbezüglich von einer irrigen Voraussetzung ausgegangen war. Pfeiffer konnte nämlich den Nachweis erbringen, daß gerade bei der Leukämie, gleichgiltig ob es sich um lymphatische oder um myeloide Formen handelt, stets vollkommen normale Fibrinogenwerte gefunden werden. Die Lehre Mathews, nach welcher die Leukozyten als Quelle des Fibrinogens anzusehen sind, „könnte deshalb nur unter Annahme differenter Leistung der weißen Blutkörperchen bei Leukozytose und Leukämie aufrecht erhalten werden, eine Annahme, die bisher einer festen Grundlage ermangelt, und umso weniger wahrscheinlich ist, als in beiden Fällen zum großen Teile morphotisch gleichgeartete Zellen vorhanden sind.“**) (Pfeiffer.)

Die im Kreislauf befindlichen weißen Blutkörperchen können somit kaum mit dem gesteigerten Fibrinogengehalt des Blutes bei entzündlicher Leukozytose in direkte ätiologische Beziehung gebracht werden, wie Mathews angenommen hatte, und seine Theorie erscheint daher nur äußerst dürftig gestützt.

An diesem Punkte setzen nun unsere eigenen Untersuchungen ein. Aus diesen geht, wie oben auseinandergesetzt wurde, deutlich hervor, daß das Fibrinogen tatsächlich in einem exquisit lymphoiden Organe gebildet wird, nämlich im Knochenmark. Bei der großen histologischen Verwandtschaft, die zwischen dem Knochenmark und den anderen lymphoiden Organen, den Lymphdrüsen und der Milz, besteht, kann nun aber wohl kaum ein Zweifel obwalten, daß man auch diesen letzteren die Fähigkeit, Fibrinogen zu erzeugen, wird zuschreiben müssen, wenn auch der spezielle Nachweis hierfür einstweilen noch aussteht. Auch der reiche lymphoide Apparat des Verdauungskanals wird von dieser Regel keine Ausnahme machen dürfen,

*) Zentralbl. f. innere Medizin 1904.

**) Im Original nicht gesperrt gedruckt.

und der von allen Forschern übereinstimmend gefundene Fibrinreichtum des Mesenterialvenenblutes fügt sich in den Rahmen dieser Auffassung vortrefflich ein.

Bis hierher decken sich also die aus unseren Experimenten abgeleiteten Schlußfolgerungen vollkommen mit der Anschauung von Mathews und verleihen derselben sogar eine feste Stütze, deren sie, wie wir gesehen haben, bisher entbehrt hatte.

Wie erklären sich nun aber die Verschiedenheiten in dem Fibrinogengehalt des Blutes bei Leukämie und bei Leukozytose? Warum erscheint er im ersteren Falle unverändert, im letzteren Falle dagegen gesteigert, obwohl doch die Leukozytenvermehrung bei beiden Prozessen im Blute fast gleicher Natur und gleichen Grades sein kann?

Es scheint mir nicht schwierig, auf diese Fragen eine befriedigende Antwort zu geben, wenn man sich nur von der sicher unzutreffenden Vorstellung freimacht, daß die Fibrinogenvermehrung allein von den im Kreislauf befindlichen Leukozyten des Blutes herrühren könne. Es ist ja doch allgemein anerkannte Tatsache, daß weder bei der Leukämie noch bei den entzündlichen Leukozytosen die Veränderung des Blutbildes, die Vermehrung der zirkulierenden weißen Blutkörperchen die einzige Abweichung von der Norm darstellen, sondern daß in beiden Fällen auch mehr oder minder hochgradige Alterationen der blutbildenden Organe, der Lymphdrüsen, der Milz und des Knochenmarks, bestehen.

Diese Veränderungen der lymphoiden Organe sind nun aber zweifellos, wie ja auch die histologische Untersuchung lehrt, bei den infektiösen Prozessen andere als bei den leukämischen, wenn auch das Blutbild manchmal gewisse äußerliche Ähnlichkeiten aufweisen kann. Daraus folgt aber mit Notwendigkeit, daß auch die chemischen Leistungen der lymphoiden Organe bei den beiden genannten Gruppen von pathologischen Prozessen durchaus nicht miteinander identisch zu sein brauchen, und daß es daher gar nichts Auffälliges oder Unverständliches an sich hat, wenn in dem einen Falle eine vermehrte Fibrinogenbildung zu beobachten ist, im anderen Falle dagegen nicht. Denn, da der ausgedehnte lymphoide Apparat des Organismus den im Kreislauf befindlichen weißen Blutkörperchen quantitativ bei weitem überlegen ist, so wird er es sein, von dessen fibrinbildender Tätigkeit der Fibrinogengehalt des Blutes vorzugsweise abhängig ist, während

die zirkulierenden Leukozyten in dieser Beziehung mehr in den Hintergrund treten.

Es wäre übrigens noch zu überlegen, ob man den weißen Blutkörperchen, die einmal ihre Bildungsstätte, die blutbildenden Organe, verlassen haben und daher außer Kontakt mit dem Muttergewebe stehen, überhaupt noch das Vermögen zutrauen darf, Fibrin zu erzeugen, eine Frage, die, wie mir scheint, nicht ohne weitere Untersuchungen zu bejahen ist.

Wie dem auch sei, jedenfalls gibt der Nachweis, daß in gewissen lymphoiden Organen Fibrinogen entsteht, ein vortreffliches Erklärungsmittel für die Tatsache an die Hand, daß der Fibrin-gehalt des Blutes seinem Gehalt an Leukozyten nicht parallel zu gehen braucht.

Fassen wir die Ergebnisse unserer Untersuchungen nochmals kurz zusammen, so können wir folgende Schlußsätze aufstellen:

1. Die chemische Zusammensetzung des Blutplasmas normaler Kaninchen ist ziemlich beträchtlichen Schwankungen unterworfen.

Für den Eiweißquotienten: $\frac{\text{Serumglobulin}}{\text{Albumin}}$

ergab sich uns als Mittelwert 1:1,42, eine Zahl, die mit der von Moll gefundenen gut übereinstimmt.

2. Die Einspritzung verschiedenartiger avirulenter abgetöteter Bakterienkulturen rief meist eine Vermehrung des Fibrinogengehaltes und des Gesamteiweißgehaltes im Blutplasma hervor.
3. Von einer wesentlichen Vermehrung der Globulinfraktion war dagegen bei unseren Versuchen nichts zu bemerken.
4. Auch im Knochenmarkextrakt war bei den mit Bakterien vorbehandelten Tieren meist eine beträchtliche Steigerung des Gesamteiweißgehaltes und des Fibrinogengehaltes zu beobachten.
5. Besonders ausgeprägt war diese Fibrinogenvermehrung bei den mit Eiterstaphylokokken immunisierten Tieren.
6. Der Fibrinogengehalt des Knochenmarks war ein so beträchtlicher, daß er sich nicht

durch den Blut- und Lymphgehalt dieses Organs erklären ließ.

7. Es muß daher das Knochenmark als eine der Ursprungsstätten des Fibrinogens angesehen werden.
 8. Die Fibrinogen bildende Tätigkeit des Knochenmarks wird durch die Einwirkung bakterieller Produkte beträchtlich gesteigert.
-

XXXIII.

Zur Theorie der Harnstoffbildung.

Von Dr. Hans Eppinger (Graz).

Aus dem physiologisch-chemischen Institut in Straßburg.

I.

Der Harnstoff des Säugetierharns stammt von den Aminosäuren des im Körper zerfallenden Eiweißes her. Nur ein kleiner Teil kann dabei aus der Guanidingruppe des Arginins durch einfache Hydrolyse entstehen. Der bei weitem größere Anteil muß aus den Eiweißspaltungsprodukten durch weitgehenden Abbau und eine sich zuletzt daran anschließende Synthese hervorgehen. Über die chemischen Vorgänge, die der Synthese unmittelbar vorangehen, besitzen wir nur hypothetische Vorstellungen, obgleich es sowohl vom physiologischen, wie vom rein chemischen Standpunkte sehr wichtig wäre, näheres über diese sich im Organismus offenbar überaus leicht abspielenden Vorgänge zu erfahren. Man hat sich dementsprechend sehr bemüht, die dem Auftreten des Harnstoffs unmittelbar vorangehenden Zwischenprodukte, die Vorstufen des Harnstoffs, sicherzustellen.

In dieser Richtung ist seit v. Schröders*) Versuchen über die Harnstoffbildung in der künstlich durchbluteten Leber festgestellt, daß als eines der bei der Harnstoffbildung beteiligten Zwischenglieder das Ammoniak anzusehen ist. Hingegen bestehen in betreff der kohlenstoffhaltigen Komponente verschiedene Meinungen. Am weitesten geht die Anhydrierungstheorie von Schmiedeberg**), derzufolge einfach Ammoniumkarbonat (nach Drechsel***) Ammoniumkarbamat)

$$\text{CO}_2(\text{NH}_4)_2 \rightarrow \text{CO}_2\text{NH}_4 \cdot \text{NH}_4 \rightarrow \text{CO}(\text{NH}_2)_2$$
unter Wasserabgabe in Harnstoff übergehen soll.

*) Schröder, Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 15, 364.

**) Schmiedeberg, Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 8, 1.

***) Drechsel, Ber. d. kgl. sächs. Gesellsch. d. Wissensch. 1875, S. 172.

Einer anderen von Hoppe-Seyler*) und Salkowsky**) vertretenen Vorstellung zufolge würde es sich um einen der Wöhlerschen Harnstoffsynthese entsprechenden Vorgang handeln; darnach wären einerseits Ammoniak, andererseits Cyansäure als unmittelbare Vorstufen der vitalen Harnstoffsynthese anzusehen. $\text{NH}_3 + \text{CO NH} = \text{CO}(\text{NH}_2)_2$.

Gegen beide Theorien lassen sich anscheinend begründete Einwände erheben. Die Anhydrierungstheorie nimmt einen vollständigen Abbau des N-haltigen Materials bis zu CO_2 und NH_3 an; dabei erscheint die Loslösung der NH_2 -gruppe vom Kohlenstoff als ein überflüssiger Schritt, wenn unmittelbar darauf eine Wiederalagerung erfolgen soll. Ferner ist zwar die Bildung von Ammoniumkarbonat oder -Karbamat im Blute oder in den Geweben gut verständlich, nicht wohl aber eine analoge vor Entstehung der Taurokarbaminsäure oder des Tyrosinhydantoins anzunehmende analoge Bildung von Taurin- oder Tyrosinkarbonat. Endlich gelingt eine Überführung von Ammoniumkarbonat in Harnstoff zwar in vitro ziemlich leicht, aber doch nur unter Bedingungen (bei 130 bis 140° im Einschlußrohr), die von den im Organismus gegebenen weit entfernt sind.

Dem gegenüber bietet die Cyansäuretheorie den Vorteil, daß sie sowohl die Bildung von Harnstoff als auch von Ureidosäuren unter den im Organismus gegebenen Bedingungen — bei 37° C in wässriger Lösung — ohne weiteres nachzuahmen gestattet. Wenn sich hätte nachweisen lassen, daß Cyansäure im Tierkörper intermediär auftritt, so wäre in der Tat die Beweisführung für die Cyansäuretheorie kaum anfechtbar. Allein hier fehlt es. Weder gelang es Hofmeister***), in der so leicht Harnstoff bildenden Leber Cyansäure nachzuweisen, noch vermochte er bei mit Ammoniak vergifteten Tieren das Ammoniak durch Injektion von Natriumcyanat unter Überführung in Harnstoff unschädlich zu machen.

Bei der Schwierigkeit, den Vorgang der vitalen Harnstoffbildung unmittelbar in der Zelle zu verfolgen, ist man in betreff der vermuteten Vorstufen, wie auch die angeführten Theorien lehren, auf die aus rein chemischen Untersuchungen sich ergebenden Analogien angewiesen. Es ist daher von Wichtigkeit, daß Hofmeister zeigen konnte, daß auch außerhalb des Organismus unter Verhältnissen, die einigermaßen den physiologischen ent-

*) Hoppe-Seyler, Physiol. Chemie, IV. Teil.

**) Salkowski, Ber. d. deutsch. chem. Gesellsch. 6, 1191.

***) Hofmeister, Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 37, 426.

sprechen, durch Oxydation Harnstoff und zwar zum Teil in reichlicher Menge entstehen kann. Hofmeister ging von der Vorstellung aus, daß unter physiologischen Verhältnissen andauernd Ammoniak abgespalten wird und daß sonach die im Organismus sich vollziehenden Oxydationen stets bei Anwesenheit von Ammoniak erfolgen müssen; in dieser Voraussetzung oxydierte Hofmeister die typisch bekannten Harnstoffbildner, vor allem Eiweiß und Aminosäuren in ammoniakalischer Lösung und konnte zeigen, daß unter diesen Umständen ganz beträchtliche Mengen von Harnstoff gebildet werden. Vielleicht noch bedeutsamer dürfte die weitere Beobachtung erscheinen, daß bei solcher Oxydation in Gegenwart von Ammoniak auch zahlreiche stickstofffreie Körper sich als ausgiebige Harnstoffbildner herausstellten. Da sich jedoch durchaus nicht alle stickstofffreien Körper für diese Reaktion geeignet zeigten, so konnte die Vorstellung, daß dabei Ammoniak und Kohlensäure als solche oder als Ammoniumkarbonat die Vorstufen des Harnstoffs seien, nicht als zutreffend angesehen werden, vielmehr lag der Gedanke nahe, daß sich die Fähigkeit der Harnstoffbildung an bestimmte chemische Gruppen knüpfen dürfte. Man konnte daher bei rein theoretischer Betrachtung der zahlreichen stickstofffreien und stickstoffhaltigen Substanzen, welche sich in Harnstoff umwandeln lassen, versuchen, nach eventuellen gemeinsamen Reaktionen oder Zwischenstufen zu fahnden. Nach den Auseinandersetzungen Hofmeisters muß man annehmen, daß es dabei einerseits durch Oxydation von Ammoniak zur Bildung eines NH_2 -restes kommt, andererseits aus den verschiedenen Körpern bei Oxydation in Gegenwart von Ammoniak eine CONH_2 -Gruppe entsteht. Aus dem Zusammentreten beider Reste könnte direkt Harnstoff hervorgehen.

Als einfachste Oxydationsprodukte, die zur Bildung der CONH_2 -gruppen führen könnten, bezeichnet Hofmeister Oxaminsäure, Formamid und Cyansäure. Es konnte daher daran gedacht werden, daß diese Stoffe, wenn sie regelmäßige Zwischenglieder der Harnstoffbildung sind, im Organismus besonders leicht zur Harnstoffbildung führen müßten. Daß dies für Cyansäure nicht zutrifft, konnte Hofmeister, wie erwähnt, selbst dartun; aber auch für die beiden anderen Substanzen konnten Halsey*) und Schwarz**) zeigen, daß man ihnen kaum eine Hauptrolle als regelmäßige Zwischenstufe beimessen kann, denn nicht nur zeigen sich bei Verfütterung derselben bloß geringe Ausschläge an Harnstoff, sondern

*) Halsey, Zeitschr. f. phys. Chemie 25, 325.

**) Schwarz, Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 41, 60.

sie bilden schon bei Oxydation in vitro verhältnismäßig weniger als z. B. Glykokoll. Überdies tritt Oxaminsäure auch bei Oxydation von Substanzen auf, welche selbst keinen Harnstoff geben.

II.

Da die Vorgänge der oxydativen Harnstoffbildung in vitro bei Anwesenheit von Ammoniak durch die vorliegenden Untersuchungen noch lange nicht aufgeklärt sind und die Möglichkeit vorlag, auf diesem Wege doch noch auf bisher nicht beachtete Vorstufen der Harnstoffbildung zu stoßen, habe ich die Versuche Hofmeisters von neuem aufgenommen und versucht, die Zwischenglieder zu fassen.

A. Cyanwasserstoff: Ich habe oftmals zu beobachten Gelegenheit gehabt, daß es bei der Oxydation der verschiedenen Aminosäuren, falls kein Ammoniak zugesetzt wurde, zu deutlichem Geruch nach Blausäure kommt. Nimmt man die Oxydation in einem leicht abschließbaren Gefäß vor und leitet während des Vorganges einen trockenen Luftstrom durch, so daß man die abströmende Luft in einem mit Kalilauge beschickten Absorptionsgefäß abfangen kann, so läßt sich zeigen, daß sich nur dann mit der Berlinerblaureaktion Blausäure nachweisen läßt, wenn man während oder unmittelbar nach Ablauf der Oxydation Mineralsäure zufließen läßt.

Gleichzeitig mit diesen meinen Befunden erschien die Arbeit von Plimmer*), worin ebenfalls auf das Auftreten von Blausäure bei Oxydation von Aminosäuren aufmerksam gemacht wurde. So ansprechend die Annahme wäre, daß die Bildung von Harnstoff über Blausäure erfolgt, so muß doch darauf hingewiesen werden, daß wir diese Reaktion in Übereinstimmung mit Plimmer nur nach Zusatz von Säure beobachten konnten, während die Harnstoffbildung selbst nur bei Anwesenheit von freiem Ammoniak erfolgt. Immerhin verdient Beachtung, daß die Berlinerblaureaktion unter sonst gleichen Verhältnissen auch dann positiv ausfiel, wenn wir statt Glykokoll milchsaures Ammonium nahmen. Die Oxydation verläuft wie man sieht in einer ammoniakalischen Lösung anders als in einer sauren.

B. Cyansäure: Das Auftreten von Blausäure legte es nahe, im Oxydationsgemisch auf Cyansäure zu fahnden, da sie sich bei Oxydation sehr leicht aus intermediär entstandener Blausäure bilden konnte. Versuche in dieser Richtung wurden zuerst so an-

*) Journ. of Physiol. 31, 65.

gestellt, daß zu dem Oxydationsgemisch Bleinitrat zugefügt wurde, in der Erwartung, daß sich eventuell gebildete Cyansäure mit Blei zur schwer löslichen Bleiverbindung paart. Das Gemenge von Braunstein und Bleiniederschlag wurde nach beendeter Oxydation mit Ammonsulfat 1 Stunde lang auf dem Wasserbad digeriert, und das Filtrat nach dem Eindampfen auf Harnstoff untersucht, jedoch ohne Erfolg, und zwar gleichgiltig ob man das Glykokoll in Gegenwart von Ammoniak oder allein oxydiert hatte. Man kann daher sagen, cyansaures Blei hat sich nicht in merklichen Mengen gebildet.

Da nun Cyansäure sich überaus leicht an Aminosäuren unter Bildung von Uramidosäuren anlagert, so habe ich mich noch auf andere Art über die Entstehung von Cyansäure zu unterrichten versucht. Es wurde zu diesem Zwecke der Versuch so angestellt, daß dem zu oxydierenden Glykokoll eine schwer angreifbare Aminosäure, z. B. Taurin beigefügt wurde, wobei erwartet werden konnte, daß man bei Auftreten von Cyansäure den betreffenden substituierten Harnstoff, also in unserem Falle Taurokarbaminsäure erhielte. Bei den in dieser Richtung angestellten Versuchen (als Oxydationsmittel nahm ich Bariumpermanganat) bekam ich nach Abfiltrieren des gebildeten Braunsteins und Eindampfen des Filtrates einen dickflüssigen Sirup, aus dem sich schließlich ein Gemenge von Taurin und einem Bariumsalz darstellen ließ. Das Bariumsalz kristallisierte in typischen rhombischen Tafeln, so daß ich zunächst glaubte, Taurokarbaminsäure vor mir zu haben. Es ergab sich jedoch ein viel zu hoher Bariumgehalt.

Ganz ähnlich gedachte Versuche, festzustellen, ob es bei Oxydation von Glykokoll in Gegenwart von Glykokoll, also im Überschuß desselben, zur Bildung von Hydantoinensäure kommt, fielen gleichfalls negativ aus. Versuchte man nämlich aus dem Oxydationsgemenge einzelne Körper zu isolieren, so fand man stets neben großen Mengen unangegriffenen Glykokolls Harnstoff, niemals jedoch Hydantoinensäure oder Hydantoin.

C. Glyoxylsäure: Es schien auf Grund dieser Versuche aussichtsvoller, zuerst zu untersuchen, wo überhaupt die Oxydation der Aminosäuren, sei es nun in Gegenwart von Ammoniak oder ohne solchen Zusatz, angreift.

Oxydiert man Glykokoll mit Permanganat allein, so erhält man, ehe es zur endgiltigen Zerlegung in Kohlensäure und Ammoniak kommt, einen sirupartigen Rückstand, aus dem es mir einigemal gelungen ist, Harnstoff zu isolieren. Als Zwischen-

produkt der Oxydation konnte je nachdem, ob der Sauerstoff an dem Stickstoff oder an dem Kohlenstoff angreift, Hydroxylaminoessigsäure $\left(\begin{smallmatrix} \text{HO} \\ \text{H} \end{smallmatrix} > \text{N} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH}\right)$ oder Aminoglykolsäure (Aminoglyoxylsäure $\text{NH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{COOH}$) entstehen. Letztere Verbindung ist von Böttinger*) aus Glyoxylsäure dargestellt worden, und es läßt sich erwarten, daß sie sehr leicht unter Ammoniakabspaltung in Glyoxylsäure $\text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{COOH}$ übergeht. Ich war daher bemüht, in weiteren Versuchen den Nachweis der Glyoxylsäure als intermediären Produktes der Oxydation von Glykokoll zu erbringen, und zwar wie ich glaube mit Erfolg. Destillierte man das Oxydationsgemenge mit Phosphorsäure, so ließ sich im Destillat ein sauer reagierender Körper nachweisen, der sich als Glyoxylsäure erkennen ließ. Da jedoch diese Ergebnisse Anlaß boten, in anderer Richtung Versuche anzustellen (vgl. nachfolgende Arbeit), so will ich die Methoden des Nachweises der Glyoxylsäure hier nicht näher ausführen, sondern nur mitteilen, daß es mir gelang, ihre Anwesenheit durch eine Reihe qualitativer Reaktionen sowie durch Überführung in Allantoin (N gefunden: 29,7 Proz., berechnet: 30,4 Proz.) unter den Oxydationsprodukten des Glykokolls nachzuweisen.

Dieser Befund scheint für unsere Aufgabe zunächst kaum sehr belangreich, da die Glyoxylsäure bei Oxydation in ammoniakalischer Lösung keinen Harnstoff gibt, worauf bereits Hofmeister aufmerksam gemacht hat. Er kann an sich übrigens kaum befremden, wenn wir bedenken, daß nach Hofmeister die Aldehyde — denn als den Aldehyden sehr verwandt müssen wir die Glyoxylsäure auffassen — nicht Harnstoff geben. Auch die Aminoglykolsäure (Böttinger) gab nach meinen Erfahrungen keinen Harnstoff, so daß man sich wohl sagen mußte, daß der Weg vom Glykokoll zum Harnstoff kaum über die Glyoxylsäure gehen dürfte. Daß dieser Befund aber nach anderer Richtung Interesse verdient, wird aus später mitzuteilenden Betrachtungen hervorgehen.

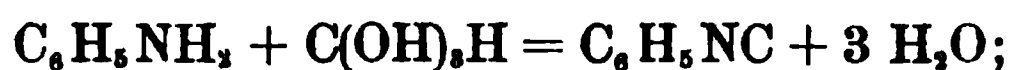
D. Bildung von Karbylamin und Phenylharnstoff. Abermals kehrte ich zu dem Versuche zurück, ob es nicht doch gelänge, Anlagerungsprodukte ähnlich der Taurokarbaminsäure bei Wahl eines anderen Amins zu erhalten. So konnte sich z. B. eine CONH_2 -Gruppe an anwesendes Anilin unter Bildung von Monophenylharnstoff anlagern. Der Versuch ergab zunächst ein

*) Böttinger, Anal. d. Chemie 198, 217.

anderes Resultat. Oxydiert man Glykokoll mit Permanganat bei Anwesenheit von Anilin, so tritt sofort unter äußerst stürmischem Verlauf der Reaktion typischer Isonitrilgeruch auf. Ebenso bei Ausführung der Oxydation in Gegenwart von Äthyl- und Methylamin. Vielleicht noch intensiver tritt der Geruch auf, wenn man die Oxydation in Gegenwart von Ammoniak vornimmt. Von ganz besonderem Interesse erscheint es nun, daß sich der Isonitrilgeruch auch entwickelt, wenn man statt Glykokoll stickstofffreie Körper in Gegenwart von Anilin oxydiert. Ohne alle meine Versuche in dieser Richtung aufzählen zu wollen, sei nur erwähnt, daß z. B. Milchsäure, Weinsäure, Methylalkohol, Oxalsäure, auch unabhängig von der Anwesenheit von Ammoniak, mit Anilin stets den starken Geruch nach Phenylkarbylamin ergaben. Wenn sich auch kein Parallelismus zwischen jenen stickstofffreien Körpern, welche in Gegenwart von Ammoniak Harnstoff geben und jenen, welche bei der Oxydation neben Anilin den Geruch nach Karbylamin geben, herausstellte, so hat die Reaktion doch schon darum ein gewisses Interesse, weil sie lehrt, mit welcher Leichtigkeit sich bei heftiger Oxydation C an N anlagert, z. B.



oder nach Analogie der gewöhnlichen Isonitrilreaktion mit Chloroform aufgefaßt



daneben entstand, aber allerdings nur in ganz geringer Menge Phenylharnstoff (Schmp. gefunden: 144° unkor., angegeben: 147°). Etwas besser war die Ausbeute, wenn man nicht in Gegenwart von Ammoniak oxydierte: man erhielt dann natürlich nur Diphenylharnstoff (Schmp. gefunden: 232° unkor., angegeben: 235°), immerhin aber so verschwindend wenig, daß ich kaum glaube einen ähnlichen Vorgang bei der eigentlichen Harnstoffbildung annehmen zu dürfen. Auch in bezug auf Bildung von Methyl- und Dimethylharnstoff bei Oxydation von Glykokoll in Gegenwart von Methylamin kann ich leider nur dasselbe berichten.

Die Bildung von Phenylharnstoff ($\text{C}_6\text{H}_5\text{NH} \cdot \text{CONH}_2$) kann am ehesten als die Folge einer Bildung von Phenylisocyanat ($\text{C}_6\text{H}_5\text{NCO}$) angesehen werden, die der Phenylkarbylaminbildung vorangeht oder nachfolgt, und weist darauf hin, daß Vorgänge im Sinne einer Cyansäurebildung in der Tat vorkommen können. Die geringe quantitative Ausbeute gestattet jedoch kaum, diesen Weg als den der beobachteten reichlichen Harnstoffbildung bei Fettkörpern adäquaten anzusehen.

E. Verhalten der Imide: Bisher habe ich ausschließlich angenommen, daß die Oxydation der Aminosäuren am Kohlenstoff angreift. Es liegt aber auch die Möglichkeit vor, daß auch der Stickstoff anoxydiert wird. Hofmeister hat bei seinen Versuchen über Oxydation in ammoniakalischer Lösung reichliches Auftreten von NO_2H und NO_2H beobachten können. Auch die besprochene Bildung von Phenylkarbylamin könnte in folgender Weise gedeutet werden:



Es war daher die Annahme einer Oxydation am Stickstoff, unter Bildung von Hydroxylaminderivaten oder von Imiden nicht von der Hand zu weisen. Für letztere Vorstellung glaube ich einige Anhaltspunkte beibringen zu können: Oxydiert man Phenylglykokoll, oder Sarkosin, so zeigt sich deutlich Geruch nach Karbylamin. Auch die Proben auf sekundäre Amine, die sich allerdings nicht ganz eindeutig verwerten lassen, fielen bei Oxydation von Glykokoll, Asparaginsäure und Alanin (natürlich in nicht ammoniakalischer Lösung) positiv aus. Ich habe sowohl mit dem Reagens von Griess-Ilosvay (Sulfanilsäure- α -Naphthylamin) als auch mit Diphenylamin im eingedampften Filtrat des Oxydationsgemisches positive Reaktionen erhalten. Es wurden nun Versuche in mehrfacher Richtung angestellt, aus dem Oxydationsgemenge, teils durch Äther- oder Essigätherextraktion, Imidoverbindungen zu isolieren, jedoch ohne Erfolg. Das einzige was sich zeigen ließ, war, daß in die Ätherfraktion ein harziger Körper überging, der beide Reaktionen gab.

Ob dieser Befund auf den richtigen Weg weist, ist zunächst nicht zu entscheiden; jedenfalls mußte daraufhin untersucht werden, ob Imidoverbindungen bei Oxydation in ammoniakalischer Lösung Harnstoff geben. Der dem Glykokoll entsprechende Imidokörper, die Imidoessigsäure, ist nicht bekannt. Die dieser Verbindung zunächst stehenden Körper sind die Oximidoessigsäure ($\text{CH}.\text{NOH}.\text{COOH}$) und eventuell die Cyanameisensäure ($\text{CN}.\text{COOH}$), an welchen beiden ich allerdings zeigen konnte, daß sie in ammoniakalischer Lösung sich leicht zu Harnstoff oxydieren lassen. Ähnliche imidartige Abkömmlinge des Alanins, die Oximidopropionsäure ($\text{CH}_3.\text{CNOH}.\text{COOH}$) und Imidopropionsäure ($\text{CH}_3.\text{CNH}.\text{COOH}$) — dargestellt nach Böttiger — gaben reichlich Harnstoff.

F. Verhalten der Oxime: Fragen wir uns, wie sich an stickstofffreie Körper, z. B. an Milchsäure oder Aceton,

Stickstoff anlagert, so liegt es nahe, an eine Oximbildung zu denken. Oxydiert man Milchsäure, so entsteht zuerst Brenztraubensäure, oxydiert man Ammoniak, so entsteht Hydroxylamin; nun reagieren aber Brenztraubensäure und Hydroxylamin leicht aufeinander, so daß Oximidopropionsäure ($\text{CH}_3 \cdot \text{CNOH} \cdot \text{COOH}$) entsteht, von welcher wir bereits gesehen haben, daß sie als Harnstoffbildner aufgefaßt werden kann. Ganz ähnliche Verhältnisse müssen beim Aceton obwalten, wobei wir als das Zwischenprodukt Acetoxim zu erwarten haben.

Daß dem Hydroxylamin, wenigstens bei unseren Versuchen in vitro, eine besondere Bedeutung für die Harnstoffbildung beizumessen ist, lehren folgende Beispiele: Wenn man Glyoxylsäure mit Hydroxylamin zusammen bringt, so bildet sich Oximidoessigsäure. Warum erwies sich nun Glyoxylsäure nicht als Harnstoffbildner? Augenscheinlich weil wir bei unseren Oxydationen von allem Anfang an Ammoniak im Überschuß zugefügt hatten; da nun Glyoxylsäure viele Eigenschaften mit den Aldehyden teilt, so kann sich zuerst ihr Aldehydammoniak, in diesem Fall Amino-glykolsäure, bilden, die nun wie andere Aldehydammoniake kein Harnstoffbildner ist. Ganz anders bei Zusatz von Hydroxylamin. In diesem Fall liefert die Oxydation der entstandenen Aldoxime — ich habe den Versuch mit Formaldoxim, Acetaldoxim und Propionaldoxim, sowie mit Oximidoessigsäure ausgeführt — reichlich Harnstoff. Ebenso verhalten sich, wie zu erwarten war, Acetoxim und α -Oximidopropionsäure. — Es könnte sonach die Bildung von Harnstoff aus Aminosäuren auch auf eine intermediäre Oxydation des NH_2 -Restes bezogen werden, und es muß z. B. künftig erwogen werden, ob nicht, sei es Imidoessigsäure oder Hydroxylaminoessigsäure oder Oximidoessigsäure als rasch verschwindende Zwischenglieder bei der Glykokolloxydation auftreten.

III.

Im nachstehenden gebe ich eine Übersicht der Substanzen, die bisher in vitro auf ihr Vermögen, Harnstoff zu bilden, geprüft worden sind.

In der Tabelle sind alle jene Körper mit + bezeichnet, die bei Oxydation in Gegenwart von Ammoniak sich als Harnstoffbildner zeigten; die durch Fettdruck ausgezeichneten, es handelt sich vorwiegend um Propionderivate, sind erst von mir untersucht worden. (Siehe Tabelle auf S. 490.)

Es läßt sich der Tabelle leicht eine gewisse Regelmäßigkeit in betreff der Fähigkeit der einzelnen Körper zur Harnstoffbildung

Cyanverbindungen	Säuren und ihre Abkömmlinge	Alkohole und ihre Abkömmlinge	Aldehyde und ihre Abkömmlinge	Ketone und ihre Abkömmlinge
I.				
$\text{CNH} +$ $\text{CNSH} +$ $\text{CN} \cdot \text{CH}_2 -$ $\text{CN} \cdot \text{COOH} + ^1)$	$\text{H} \cdot \text{COOH} -$ $\text{H} \cdot \text{CONH}_2 +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{COOH} -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{OH} \cdot \text{COOH} +$ $\text{CH}(\text{OH})_2 \cdot \text{COOH} -$ $\text{COOH} \cdot \text{COOH} -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{COOH} +$ $\text{CHOH} \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{COOH} -$ $\text{CH} \cdot \text{NOH} \cdot \text{COOH} +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CONH}_2 -$ $\text{CONH}_2 \cdot \text{CONH}_2 -$ $\text{CONH}_2 \cdot \text{COOH} +$ $\text{CONH}_2 \cdot \text{COOC}_2\text{H}_5 -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2$	$\text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{OH} -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{OH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH} +$	$\text{H} \cdot \text{COH} -$ $\text{H} \cdot \text{CNOH} \cdot \text{H} + ^1)$ $\text{CH}_2 \cdot \text{COH} -$ $\text{COH} \cdot \text{COH} -$ $\text{CCl}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH})_2 -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH} \cdot \text{NOH} + ^1)$	
II.				
$\text{CN} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 -$ $\text{CN} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} +$	$\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH} \cdot \text{OH} \cdot \text{COOH} +$ $\text{OH} \cdot \text{OH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{COOH} +$ $\text{OH} \cdot \text{CH} \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{COOH} +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CNH} \cdot \text{COOH} + ^1)$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CN} \cdot \text{OH} \cdot \text{COOH} +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2 -$ $\text{COOH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} -$ $\text{COOH} \cdot \text{CH} \cdot \text{OH} \cdot \text{COOH} +$ $\text{COOH} \cdot \text{CO} \cdot \text{COOH} +$	$\text{OH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH} -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{OH} \cdot \text{CH} \cdot \text{OH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH} -$ $\text{OH} \cdot \text{OH} \cdot \text{CH} \cdot \text{OH} \cdot \text{COOH} +$	$\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COH} -$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \cdot \text{OH} + ^1)$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH} \cdot \text{COH} +$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CH} \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{CH}_2 + ^1)$ $\text{CH}_2 \cdot \text{CN} \cdot \text{OH} \cdot \text{CH}_2 +$	
III.				

¹⁾ Verwendet wurde der Äthylacetat. ²⁾ Dargestellt aus Formaldehyd und Hydroxylamin. ³⁾ Aldehydaminol und Hydroxylamin. ⁴⁾ Dargestellt nach Goldschmidt B. 80, 728. ⁵⁾ Propylaldehyd und Hydroxylamin. ⁶⁾ Dargestellt nach Bötinger. Anal. 806, 125.

entnehmen. Hofmeister hat bereits hervorgehoben, daß die Fähigkeit der Harnstoffbildung sich auf bestimmte chemische Gruppen zurückführen läßt. Ich konnte im ganzen die Vorstellungen Hofmeisters bestätigen. Es läßt sich sagen, daß von stickstofffreien Substanzen (die Derivate der Methanreihe nehmen eine Ausnahmstellung ein) nur Oxysäuren, gleichgiltig ob ein- oder zweibasisch, Ketosäuren und Ketone leicht die Umwandlung in Harnstoff eingehen. Alkohole haben nicht durchwegs die Eigenschaft Harnstoff zu bilden. Sie fehlt dem Äthyl, Propylalkohol und Glycerin, kommt aber dem Methylalkohol und Glykol zu. Glykose lieferte mir abweichend von den Resultaten Hofmeisters eine allerdings sehr geringe Menge Harnstoff.

Von den stickstoffhaltigen Körpern geben alle Amino- und Iminosäuren Harnstoff, gleichgiltig ob der Stickstoff in α - oder β -Stellung steht. Säureamide (Oxaminsäure ausgenommen) sind keine Harnstoffbildner, desgleichen nicht Nitrile (auch hier macht die Methanreihe eine Ausnahme). Tritt jedoch neben die Nitrilgruppe eine Karboxylgruppe, so geben sie Harnstoff. Alle Ketoxime und Adoxime, sowie deren Verwandte bilden Harnstoff.

Wenn es auch nicht gelungen ist, durch Verfolgung der oxydativen Harnstoffbildung in vitro zu bindenden Schlüssen auf den vitalen Vorgang zu gelangen — das war von vornherein auch nicht zu erwarten — so glaube ich doch durch Nachweis einer Reihe von Produkten, die dabei auftreten, neue Angriffspunkte für die Untersuchung der physiologischen Vorgänge gefunden zu haben.

XXXIV.

Über das Verhalten der Glyoxylsäure im Tierkörper.

Von Dr. Hans Eppinger (Graz).

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Bei Gelegenheit der in vorstehender Arbeit mitgeteilten Versuche über die Vorstufen des Harnstoffs ergab sich die Frage, ob die Glyoxylsäure nicht im Tierkörper bei der Oxydation von Glykokoll und von anderen, auch stickstofffreien, Substanzen entsteht, und vielleicht eine wichtige Rolle speziell bei der Harnstoffbildung spielt. Der Gedanke, daß gerade die Glyoxylsäure ein häufiger auftretendes Oxydationsprodukt sein dürfte, stützte sich vor allem auf rein chemische Überlegungen. Denn auf Grund der Vorstellungen, die wir uns über den oxydativen Abbau bilden können, war die Möglichkeit ihrer Entstehung zunächst aus Aethanderivaten und weiter beim Aufbau und Abbau von Fettkörpern überhaupt nicht von der Hand zu weisen. Auch die Tatsache, daß bei der Harnstoffbildung ein äußerst reaktionsfähiger Körper im Spiel sein muß, weist auf eine solche Deutung hin, da wir wissen, daß die Glyoxylsäure bei ihrer Mittelstellung zwischen Säure und Aldehyd überaus leicht Kondensationen auch zu Ureiden eingeht. So macht Böttinger*) bereits darauf aufmerksam, daß Glyoxylsäure bei Gegenwart von Salzsäure sich leicht mit Harnstoff zu Allantoin paart; vielleicht noch leichter erfolgt Kondensation mit Thioharnstoff, worüber Döbner**) und Glass berichten. Hier verbindet sich Glyoxylsäure mit nur einem Molekül Harnstoff zu Glyoxylthiokarbamid, also zu einem Körper, der einem Hydantoin entspricht. Unsere Erwartung jedoch, daß Glyoxylsäure bei der Harnstoffbildung als intermediäres Produkt eine Rolle spielen dürfte, hat sich nicht bewahrheitet, da sie, wie gezeigt wurde,

*) Berichte 11, 1784.

**) Annalen 317, 147.

bei Oxydation in Gegenwart von Ammoniak keinen Harnstoff gibt. Aber ihre Bedeutung ist anscheinend eine viel allgemeinere. Dafür spricht schon, daß sie im Pflanzenkörper oft aufgefunden wurde. Besonders die Untersuchungen von Brunner und Chuard*), welche lehren, daß sich Glyoxylsäure bloß in jungen Trieben und Früchten vorfindet, jedoch später, nachdem Kohlehydrate und mehrbasische Fruchtsäuren an ihre Stelle getreten sind, fehlt, zeigen, daß man der Glyoxylsäure eine bedeutende Funktion zuschreiben muß. Bereits Königs**) entwickelt die durch diese Beobachtung näher gerückte Anschauung, daß Glyoxylsäure im Assimilationsprozesse der Pflanzen eine wichtige Stellung einnehmen dürfte, was durch Döbner***) insofern näher gerückt wurde, als es ihm gelang, über Glyoxylsäure in Verbindung mit Malonsäure zu Fumarsäure zu gelangen, einem Produkte, das sich in zahlreichen Pflanzen und reifen Früchten findet. Wenn es nun gelingt, den Nachweis zu erbringen, daß Glyoxylsäure bei der physiologischen Oxydation von Stoffen auftritt, die für den tierischen Organismus Bedeutung haben, so dürfte dies von allgemein biologischem Interesse sein.

II.

Oxydiert man, wie ich es bei meinen Harnstoffversuchen getan habe, Glykokoll mit Calciumpermanganat und zwar ohne Zusatz von Ammoniak, und destilliert das Filtrat in stark phosphorsaurer Lösung, so geht im Anfang mit den Wasserdämpfen eine Säure über, die sich als Glyoxylsäure herausstellt.

Die Glyoxylsäure reduziert Silberlösung und kann bei entsprechender Konzentration selbst Silberspiegel bilden. Von ihren Salzen ist die Kalkverbindung am besten bekannt. Bereits Duppa und Perkin*), welche zum erstenmal Glyoxylsäure aus Alkohol dargestellt haben, erwähnen, daß sich das Kalksalz beim Kochen mit Kalkwasser in ein Gemenge von Calcium-Oxalat und -Glykolat umwandeln läßt. Von denselben Autoren wird auch eine charakteristische Reaktion angegeben: Das Kalksalz, mit oxalsaurem Anilin versetzt, gibt nach Abfiltrieren des Calciumoxalates ein farbloses Filtrat, in dem sich nach längerem Stehen oder nach gelindem Kochen ein hellorangefarbiger Niederschlag bildet. Ferner hat Grimaux††) darauf aufmerksam

*) Berichte 19, 595.

**) Berichte 25, 800.

***) Berichte 34, 53.

†) Annalen 112, 24.

††) Compt. rend. 63.

gemacht, daß sich Glyoxylsäure mit Harnstoff, allerdings erst bei 100°, in Allantoin umwandelt; Böttinger*) vereinfachte diese Art des Nachweises, indem er zeigte, daß diese Kondensation in Gegenwart von Salzsäure auch schon bei Wasserbadtemperatur erfolgt und zwar in so verläßlich einfacher Weise, daß sich dieses Verfahren zum qualitativen Nachweis empfiehlt. Schließlich kann auch das zuerst von Elbers**) dargestellte Phenylhydrazinderivat der Glyoxylsäure zur Charakterisierung verwendet werden. —

Alle diese Reaktionen habe ich an meinem Destillationsprodukt erprobt. Wenn es mir auch nicht gelungen ist, größere Mengen des Kalksalzes zur Analyse zu bringen, so zeigten doch die anderen Methoden, daß es sich um Glyoxylsäure handelte. Bei der Reaktion von Duppa und Perkin gelang es, durch Kochen mit Kalk Oxalsäure abzuspalten. Weiter gaben positive Resultate die Probe mit oxalsaurem Anilin, und jene, bei der es sich um Umwandlung in Allantoin handelt. Ohne auf die Einzelheiten des Nachweises auf diesem Wege eingehen zu wollen, will ich nur erwähnen, daß ich an das Eindampfen des Destillates in Gegenwart von Harnstoff und einigen Tropfen konzentrierter Salzsäure die bekannte Methode von Loewy***) anschloß, nach welcher es am leichtesten gelingt, Allantoin zu isolieren und durch Stickstoffbestimmung zu charakterisieren. (N gefunden: 29,85 Proz., berechnet 30,4 Proz.) Bezüglich der Identifizierung der Glyoxylsäure durch Phenylhydrazin muß ich sagen, daß sich in den ersten Tropfen des Destillates stets ein beträchtlicher Niederschlag bildete, den ich jedoch nie so rein erhalten konnte, daß der Schmelzpunkt sich mit dem von Elbers angegebenen (137°) gedeckt hätte.

Schließlich möchte ich eine neue Reaktion angeben, von der ich denke, daß sie wegen ihrer leichten Ausführbarkeit und Zuverlässigkeit allgemeinstes Interesse verdient. Bekanntlich wurde von Hopkins eine Farbenreaktion angegeben, die den Nachweis der Indolgruppe in Eiweißspaltungsprodukten ermöglicht. Sie wird nach ihm so ausgeführt, daß man die zu untersuchende Flüssigkeit mit einer etwas Glyoxylsäure enthaltenden Oxalsäurelösung mengt und dann mit konzentrierter Schwefelsäure unterschichtet. Ist nun Indol vorhanden, so bildet sich an der Berührungsstelle ein roter Ring, der sich leicht nach oben zu verbreitet. Gerade so gut wie es nun gelingt, Indol mit dieser Reaktion schon in Spuren nachzuweisen, war von

*) Berichte 11, 1783.

**) Annalen 227, 353.

***) Archiv f. exp. Path. und Pharmak. 44.

ihr auch umgekehrt ein empfindlicher Nachweis der Glyoxylsäure zu erwarten. Ich prüfte die Reaktion zunächst an chemisch reiner Glyoxylsäure durch Zusatz von 0,1 Proz. Indollösung und konzentrierter Schwefelsäure und fand meine Vermutung bestätigt. Es trat schon bei größter Verdünnung ein deutlicher roter Ring auf; ließ man die Probe länger stehen, so erschien bei entsprechender Konzentration bald die ganze Flüssigkeit schön purpur- bis violettrot. Charakteristisch für den roten Farbstoff ist, daß er sich mit Amylalkohol ausschütteln läßt.

Diese Indolprobe besitzt eine sehr große Empfindlichkeit. 0,00005 g Glyoxylsäure in 1 ccm zeigen noch einen leicht roten Berührungsring. Ich habe die verschiedensten, vor allem die näher verwandten Körper: Harnstoff, Harnsäure, Acetaldehyd, Formaldehyd, Propylaldehyd, Aceton, Brenztraubensäure, Lävulinsäure, Essigsäure, Glykolsäure, Glyoxal, Glykol, Methylalkohol, Aethylalkohol, Weinsäure, Ameisensäure, Acetessigsäure, Milchsäure u. v. a. auf diese Reaktion hin untersucht, habe jedoch keinen gefunden, der in reinem Zustande bei dieser Reaktion die Anwesenheit von Glyoxylsäure vorgetäuscht hätte. Wichtig ist aber, daß Allantoin und Oximidoessigsäure, also Kondensationsprodukte der Glyoxylsäure, nach Spaltung durch Kochen mit Kalilauge die Reaktion geben. —

Bemerkenswert erscheint mir weiter, daß man Indol durch Skatol ersetzen kann. In diesem Falle tritt an der Berührungsstelle zuerst ein grünlicher Ring auf, über dem sich dann ein rotvioletter bildet. Die Empfindlichkeitsgrenze ist dieselbe wie beim Indol. Der Versuch, das ziemlich teure Indolpräparat durch ein zugänglicheres zu ersetzen, z. B. Methy lindol, ergab ein negatives Resultat.

Wegen ihrer großen Empfindlichkeit und Zuverlässigkeit leistete mir die Indolprobe bei späteren Untersuchungen die größten Dienste. Wie zu erwarten, gab auch das Destillat der Glycinoxidation die Reaktion, und zwar auch wenn die Oxydation in ammoniakalischer Lösung vorgenommen wurde, so daß die Anwesenheit von Ammoniak in dieser Richtung keinen prinzipiellen Unterschied zu bedingen scheint. Es wurden nun verschiedene Körper, teils stickstoffhaltige, teils stickstofffreie auf ihre Fähigkeit, bei Oxydation mit Permanganat Glyoxylsäure zu geben, geprüft. In zahlreichen Fällen konnte ich im Destillat des Filtrats diesen Nachweis führen; so z. B. bei Oxydation von Alkohol, Milchsäure, Weinsäure, Glycerin, Glykol, Glykolsäure, Betain, Sarkosin; vermißt habe ich die Indolprobe bei Oxydation von Methylalkohol, Ameisensäure, Oxalsäure, Aceton, Harnstoff.

III.

Es lag nun nahe, verschiedene Se- und Exkrete des tierischen Organismus auf Glyoxylsäure zu untersuchen, wobei besonders der Harn berücksichtigt werden mußte. Nach meinen bisherigen noch lange nicht abgeschlossenen Untersuchungen läßt sich bereits sagen, daß die Indolreaktion sehr häufig im Meerschweinchen- und Kaninchenharn positiv ausfällt, aber durchaus nicht immer. So viel ich sehe, dürften diese Verschiedenheiten teils von der Art der Nahrung, teils von Stoffwechselstörungen abhängig sein.

Für die Ausführung der Reaktion im Harn glaube ich folgende Vorschrift geben zu können. Man fügt zu 3 bis 5 ccm Harn ungefähr ebensoviel Indollösung hinzu, die man sich durch Lösen von 0,5 bis 1,0 g Indol*) in ungefähr 500 Wasser und kräftiges Durchschütteln bereitet. Unterschichtet man mit konzentrierter Schwefelsäure, so tritt an der Berührungsstelle sofort ein schön purpurroter Ring auf, der sich beim ruhigen Stehen, schneller beim Schwenken nach oben zu verbreitet, oft so rasch und intensiv, daß die ganze Flüssigkeit sich sofort dunkelkirschrot färbt. Als besonders charakteristisch möchte ich erwähnen, daß der rote Farbstoff sich von Amylalkohol aufnehmen läßt und daß auch im Destillat des vorher mit Phosphorsäure angesäuerten Harns die Indolprobe positiv ausfällt. Größere Mengen aus dem Harn durch Destillation zu isolieren, gelingt nicht, was wohl an der großen Affinität der Glyoxylsäure zu Harnstoff und vielleicht noch zu anderen im Harn vorkommenden Körpern liegen dürfte. Wenn ich auch die Versuche über die Identität der Glyoxylsäure im Harn noch nicht abgeschlossen habe, so kann ich doch schon berichten, daß es mittels Überführung in Allantoin gelingt, den Nachweis zu führen, wobei sich folgendes Verfahren als geeignet erweist. Man teilt die vorhandene Harnmenge; die eine Hälfte wird sofort nach der Methode von Lövy quantitativ auf Allantoin untersucht, die andere mit 3 bis 5 g Harnstoff gemengt und nach Zusatz von 5 ccm konzentrierter Salzsäure bei Wasserbadtemperatur eingedampft, abermals in Wasser gelöst und ebenfalls zur quantitativen Allantoinbestimmung nach Lövy verwendet.

Wenn man die Harn von Tieren untersucht, so findet man häufig, daß sich bei Anstellung der Probe an der Berührungsstelle bloß ganz vorübergehend ein schwach roter Ring bemerkbar macht. Ich glaube in dieser Hinsicht zu einer gewissen Vorsicht raten zu müssen; wenigstens habe ich nur jene Proben als positiv berück-

*) Das von mir verwendete Indol stammte zum Teil aus der Sammlung des hiesigen physiologisch-chemischen Institutes, zum Teil von Merck.

sichtigt, bei welchen die Rotfärbung länger angedauert hat und sich bald über die ganze Flüssigkeit verbreitete. Im übrigen habe ich mich stets durch Untersuchung des Harndestillates gegen Irrtum zu sichern gesucht.

Erst in meinen späteren Versuchen versuchte ich Skatol zu verwenden. Nicht wenig erstaunt war ich, als ich fand, daß Harn, der mit Indol starke Rotfärbung gab, sich mit Skatol gar nicht veränderte. Dagegen gab in solchen Fällen das Destillat ganz die typische Skatolreaktion. Es müssen somit im Harn Substanzen vorhanden sein, die die Skatolprobe beeinträchtigen, weshalb bei direkter Harnuntersuchung stets Indol verwendet werden muß.

Ich habe mich auch mit der Frage der quantitativen Bestimmung der Glyoxylsäure speziell im Harn beschäftigt, verfüge aber derzeit nur über eine grobe kolorimetrische Schätzungsmethode, die in ihrem Wesen auf dem Prinzip beruht, daß sich mittels der Indolprobe nach 0,00005 g Glyoxylsäure in einem ccm nachweisen lassen. Verdünnt man den zu untersuchenden Harn so weit, bis sich in einem Kubikzentimeter bei der Probe kein roter Ring mehr zeigt, so kann man darnach die in der Tagesmenge ausgeschiedene Menge Glyoxylsäure schätzen. Natürlich macht diese Methode keinen Anspruch auf Exaktheit, und hat nur so lange Wert, bis es gelingt, sie durch eine bessere zu ersetzen.

Ich habe bereits erwähnt, daß ich beobachten konnte, daß das Vorkommen von Glyoxylsäure im Kaninchenharn nicht regelmäßig, sondern anscheinend zum Teil von der zugeführten Nahrung abhängig ist. Füttert man Kaninchen mit Hafer allein, so fehlt meist die Indolprobe im Harn. Am häufigsten, aber auch hier gibt es individuelle Verschiedenheiten, findet sich Glyoxylsäure, wenn man die Tiere mit Zuckerrüben füttert, manchmal allerdings auch bei Zufuhr von Grünfutter (Abfälle von Kohl und Kohlrüben). Eine nähere Beziehung zwischen der zugeführten Menge Kohlehydrat und der Indolprobe dürfte kaum bestehen, da durch Fütterung mit großen Zuckermengen (30 g Traubenzucker) keine Glyoxylreaktion erzielt wird. Weiter beschuldigte ich das in den Rüben ziemlich reichlich vorkommende Betain, von welchem ich nachweisen konnte, daß es bei Verfütterung Auftreten der Indolprobe im Harn veranlaßt. Da jedoch nach Zuckerrübenfütterung nicht immer Glyoxylsäure auftritt, und verhältnismäßig viel zugeführtes Betain (3 g) keine sehr starke Rotfärbung gibt, so dürften hier noch unbekannte Momente mitspielen.

Die Frage, ob nicht die in der Pflanzennahrung selbst vorkommende Glyoxylsäure ausschlaggebend sein könnte, kann ich im verneinenden Sinne beantworten, da nach Verfütterung von 1 bis 2 g Calciumglyoxylat die Probe im Harn negativ ausfiel.

Von Interesse ist das Auftreten von Glyoxylsäure nach Zufuhr bestimmter Stoffe. Wohl am stärksten tritt die Indolreaktion auf,

wenn man Kaninchen größere Mengen von Alkohol (10 bis 15 ccm) reicht. Sonst fand ich, allerdings in lange nicht so reichlicher Menge, Glyoxylsäure nach Verfütterung von Glykokoll (10 g), Glykolsäure (5 g), Sarkosin (3 g), Betain (2 g), nicht dagegen nach Zufuhr von Methylalkohol (15 ccm), Milchsäure (10 g), Essigsäure (6 g), Harnsäure (3 g), Weinsäure (5 g), Glycerin (8 g), Glykol (5 g), Morphin (0,04). Im Hunde-, Kuh-, Pferde- und Affenharn habe ich die Reaktion bei wiederholter gelegentlicher Prüfung vermißt.

Im Menschenharn fällt die Indolprobe öfter positiv aus, weswegen ein eingehendes Studium dieser Reaktion unter verschiedenen physiologischen und pathologischen Verhältnissen dringend geboten erscheint. Vorläufig kann ich, obwohl mir großes Material zur Verfügung stand, noch kein sicheres Urteil abgeben, unter welchen Verhältnissen Glyoxylsäure sich im Harn findet. Mit ziemlicher Bestimmtheit glaube ich jedoch einen gewissen Zusammenhang mit der Alkoholzufuhr erkennen zu müssen. Besonders bei Darmstörungen (Dysenterie, Typhus) fällt häufig die Indolprobe positiv aus und zwar auch unabhängig von Zufuhr von Alkohol. Genauere Details, sowie Studien über das gleichzeitige Vorkommen von Glyoxylsäure, Oxalsäure und Ammoniak bei pathologischen Fällen, sollen an anderem Ort Berücksichtigung finden. Selbstverständlich werden die Versuche Glyoxylsäure im Harn noch genauer nachzuweisen weiter fortgesetzt.

IV.

Aus dem bisher Mitgeteilten ergibt sich, daß die im Harn ausgeschiedene Glyoxylsäure als ein Produkt des intermediären Stoffwechsels anzusehen ist. Es fragt sich nun, ob sie als solches regelmäßig oder nur unter gewissen Umständen auftritt. Um dies einigermaßen richtig beurteilen zu können, schien es vor allem geboten, an Tieren Fütterungsversuche mit Glyoxylsäure selbst anzustellen, und dabei die nächsten Abbauprodukte derselben zu studieren. Die nächststehenden Abbauprodukte sind Oxalsäure und Kohlensäure; es war daher naheliegend, bei unseren Untersuchungen vor allem die Ausscheidung der Oxalsäure zu berücksichtigen, zumal da Pohl*) bereits nach Glyoxylsäurezufuhr beim Hunde eine geringe Steigerung der Oxalsäureausscheidung bemerkt hat.

Bei unseren Fütterungsversuchen verwendeten wir das Calciumsalz der Glyoxylsäure, welches wir noch nach der Methode von Böttinger**)

*) Archiv f. exp. Pathol. u. Pharmakol. 37, 413.

**) Annal. 198, 206.

darstellten. Die zu reichenden Mengen wurden in Wursthäute gefüllt und so an Hunde verfüttert; die Oxalsäurebestimmungen geschahen nach dem Verfahren von Barth und Authenrieth*), das ich wärmstens empfehle, besonders wenn man das ziemlich umständliche und sicher nicht ganz zuverlässige Verfahren des Ausschüttelns dadurch vermeidet, daß man den in heißer Salzsäure gelösten Kalkniederschlag mit einem gut wirkenden Ätherextraktionsapparat auszieht.

Die Versuche selbst sind aus nachstehenden Tabellen ersichtlich:

I. Versuch.
(Großer kräftiger Hund.)

Datum	Harnmenge	Oxalsäure	Verfüttert
14. XII.	390	0,0244	← 7,0 g Calciumglyoxylat
15. XII.	420	0,0297	
16. XII.	520	0,0878	
17. XII.	510	0,0482	
18. XII.	420	0,0310	

Gleich nach Zufuhr der Glyoxylsäure frißt das Tier nicht mehr, bekommt ein krankes Aussehen, struppiges Fell, und geht nach 6 Tagen ein. Bei der Sektion finden sich keine nennenswerten Veränderungen, keine Enteritis, keine Nephritis, auch während des Lebens wurde kein Eiweiß im Harn nachgewiesen. Indolprobe stets negativ.

II. Versuch.
(Kleiner kräftiger Rattler.)

Datum	Harnmenge	Oxalsäure	Verfüttert
7. II.	270	0,03214	← 5,0 g Calciumglyoxylat
8. II.	350	0,0264	
9. II.	400	0,03104	
10. II.	430	0,0926	
11. II.	300	0,0438	

Auch hier fraß das Tier mehrere Tage hindurch nicht, erholte sich aber wieder. Als bemerkenswert sei hervorgehoben, daß an dem Tage der hohen Oxalsäureausscheidung sich im Harne die Indolprobe leicht positiv zeigte.

Jedenfalls handelt es sich, wie aus den angeführten Zahlen zu ersehen ist, um eine sehr bedeutende Steigerung der Oxalsäurewerte. Ob wir aus dieser Beobachtung schließen dürfen, daß die Glyoxylsäure im tierischen Organismus eine größere Rolle spielen kann, soll vorläufig dahingestellt bleiben. Jedenfalls aber wird es wichtig sein, den vermutlich bestehenden Zusammenhang zwischen Oxalurie und Glyoxylurie experimentell und klinisch zu verfolgen. In den gereichten größeren Dosen ist die Glyoxylsäure, nach dem, was wir bis jetzt gesehen haben, für den tierischen

*) Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 327.

Organismus nicht gleichgiltig. Ob ein Tier in solchem Fall die ganze zugeführte Glyoxylsäure oxydativ abbaut, ist sehr fraglich, außer sie zerfiel gleich in Kohlensäure und Wasser. Es lag daher die Vermutung nahe, daß sich der tierische Körper anderweitig gegen dieses Gift schützt, wobei vor allem an eine Synthese zu ungiftigen Körpern zu denken war. Besonders zu berücksichtigen war die Allantoinbildung, da Glyoxylsäure sich so leicht, wenigstens in vitro, mit Harnstoff in dieser Art verbindet. Aber auch von einem ganz anderen Standpunkte aus würde ein solcher Vorgang Interesse verdienen; es läge da eine synthetische Allantoinbildung im Tierkörper vor, welche zu erörtern ich in einer früheren Arbeit*) Gelegenheit hatte.

Die Versuche, in denen die Ausscheidung des Allantoins (nach Loewy) untersucht wurde, sind folgende:

III. Versuch. (Hündin.)

Datum	Harnmenge	Stickstoff	Allantoin	Verfüttert
20. XI.	165	5,4516	0,208	← 4,0 g Calciumglyoxylat.
21. XI.	126	4,72	0,226	
22. XI.	195	4,19	0,584	
23. XI.	125	3,27	0,400	
24. XI.	180	3,22	0,240	

Außer einer dreitägigen Inappetenz, von der es sich wieder erholt, ist nichts Auffälliges an dem Tier zu beobachten. Indolprobe negativ.

IV. Versuch. (Großer starker Hund.)

Datum	Harnmenge	Stickstoff	Allantoin	Verfüttert
7. XII.	180	7,056	0,2008	← 7,0 g Calciumglyoxylat.
8. XII.	230	8,016	0,2109	
9. XII.	460	10,709	0,3504	
10. XII.	490	7,632	0,3682	
11. XII.	230	5,62	0,2018	

Das Tier frißt nicht und stirbt am 6. Tage nach der Zufuhr der Glyoxylsäure. Bei der Sektion findet sich nichts Auffälliges. Indolprobe war stets negativ.

Wir sehen also unsere Erwartung bestätigt, daß sich nach Glyoxylsäurezufuhr die Allantoinwerte stets fast um das Doppelte erheben. Wie bereits erwähnt, verdient dieser Befund in zweifacher Richtung Interesse. Vor allem ist damit wohl in ganz

*) Diese Beiträge 6.

einwandsfreier Weise der Nachweis einer synthetischen Allantoinbildung beim Säugetier geliefert. Man kann aber auch die Allantoinbildung als eine Entgiftungserscheinung auffassen. Demgemäß prüfte ich in einem Versuch, ob man nicht durch gleichzeitige Darreichung von Glyoxylsäure und Harnstoff die Allantoinausscheidung steigern und gleichzeitig die Toxizität der Glyoxylsäure herabsetzen kann. Das Ergebnis des folgenden Versuches spricht nicht für diese Anschauung.

V. Versuch.
(Mittelgroßer kräftiger Hund.)

Datum	Harnmenge	Stickstoff	Allantoin	Verfüttert
1. III.	260	4,83	0,212	← 7,0 g Calciumglyoxylat, 2 Stunden später 7 g Harnstoff subkutan.
2. III.	300	4,28	0,240	
3. III.	320	5,10	0,3624	
4. III.	250	4,23	0,310	
5. III.	300	4,04	0,262	

Die Allantoinzahlen weichen nicht wesentlich von denen der vorangehenden Versuche ab. Auch die Toxizität scheint nicht gemildert, da auch hier das Tier nach siebentägiger Inappetenz zugrunde ging.

Im vorstehenden glaube ich gezeigt zu haben, daß die Glyoxylsäure ein verbreitetes Zwischenprodukt der Oxydation von physiologisch wichtigen Fettkörpern ist, daß sie auch im Harn, und zwar in bestimmten Fällen als Produkt der Oxydation angeführter Stoffe z. B. des Alkohols, Glykokolls und anderer auftreten kann, daß sie endlich in größerer Menge eingeführt zu sehr reichlicher Ausscheidung von Oxalsäure und vermehrter Ausfuhr von Allantoin Anlaß gibt. Durch die Auffindung bequemer Nachweismethoden hat sich ferner die Möglichkeit ergeben, das Vorkommen von Glyoxylsäure nach experimenteller und klinischer Richtung weiter zu verfolgen. Ich hoffe über einschlägige Erfahrungen bald ausführlicher berichten zu können.

XXXV.

Über die Giftigkeit des normalen Darminhalts.

Von Dr. Ernst Magnus-Alsleben (Köln).

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Die Frage, ob der Darminhalt unter normalen Verhältnissen giftige Stoffe enthält, ist in den letzten Jahren wiederholt behandelt worden, doch sind die Ergebnisse bisher noch recht widersprechend. Ein Teil der Beobachter spricht dem normalen Darminhalt jede giftige Eigenschaft ab, während ein anderer das Vorkommen toxischer Substanzen für sicher hält.

Kukula*) injizierte das Alkoholextrakt vom Darminhalt normaler Hunde bei jungen Katzen und Hunden intraperitoneal; hierauf erfolgte in manchen Fällen gar keine Reaktion, in anderen hingegen sah er bei Katzen außer Speichelfluß und Erbrechen „gelinde Depression“ oder „etwas Somnolenz“, bei Hunden ebenfalls „gelinde Depression“. Aus diesen Symptomen geht nach Kukulas Meinung die Giftigkeit des normalen Darminhaltes „evident“ hervor.

In einer etwas anderen Richtung bewegen sich die Versuche von Saux**), welcher nachzuweisen bemüht war, daß unter den peptischen Verdauungsprodukten stets giftige Stoffe aufträten. Mit einem Glycerinextrakt aus Schweinemagen bereitete er künstliche Verdauungsgemische und konnte mit ihnen Kaninchen bei intravenöser Injektion von 15 bis 20 ccm unter starken Krämpfen töten. Saux bezieht diese Wirkung auf die reichliche Anwesenheit von Acidalbuminen. In einer anderen Versuchsreihe stellte derselbe Autor vermeintlich giftige Stoffe aus ver-

*) Kukula, Untersuchungen über Autointoxikationen bei Darmokklusionen. Archiv f. klin. Chir. 63, 1901, 813 bis 815 u. 833.

**) Saux, De la toxicité des produits de la digestion peptique. Thèse Bordeaux 1902.

schiedenen Fleischsorten direkt durch Mazeration mit destilliertem Wasser her. Um den Tod der Versuchstiere herbeizuführen, mußte er von dem Filtrat dieser Mazerationen 176 bis 242 ccm pro Kaninchen einspritzen. Daß es so überaus großer Mengen bedurfte, macht den Schluß auf die Giftigkeit der eingespritzten Flüssigkeit wohl sehr bedenklich.

Albeck*) filtrierte verdünnten normalen Dünndarminhalt von Katzen und Hunden durch eine doppelte Lage von Filtrierpapier und machte dann bei diesen Tieren intraperitoneale und intravenöse Injektionen. In drei Fällen blieb jede Reaktion aus, zweimal trat eine Peritonitis auf, und zweimal erfolgte auf Injektion von 35 bzw. 25 ccm bei Kaninchen nach 7 bzw. 24 Stunden der Tod, ohne daß Albeck auf diese in der Tat ja nicht einwandfreien Erfolge hin den normalen Darminhalt für giftig erklärt.

Clairmont und Ranzi**) bezeichnen, unter Hinweis auf Albecks vorwiegend negative Resultate und auf Grund von „wenigen Kontrollversuchen“ den normalen Darminhalt ebenfalls als ungiftig.

II.

Die Giftwirkung des Darminhalts vom Hunde.

Im folgenden will ich über Versuche berichten, welche dartun sollen, daß sich im Darminhalt von Hunden unter bestimmten Bedingungen nach der Fütterung ganz regelmäßig giftige Stoffe finden, darunter einer von so hoher Wirksamkeit, daß er bei Kaninchen, intravenös injiziert, schon in kleinsten Mengen sehr schwere, meistens gleich tödlich endende Vergiftungserscheinungen hervorruft.

Meine Untersuchungen erstreckten sich ausschließlich auf den Dünndarminhalt von Hunden. Um diesen jederzeit zur Verfügung zu haben, legte ich wiederholt eine Dünndarmfistel an. Als die hierfür geeignetste Stelle erwies sich, aus Gründen, die später auseinandergesetzt werden sollen, der oberste Teil des Jejunum, möglichst dicht hinter der Flexura duodeno-jejunalis. Man konnte da 3 bis 4 Stunden nach der Fütterung vermittelt einer kleinen Saugvorrichtung 50 bis 100, ja manchmal 200 ccm Darminhalt gewinnen. Hierdurch war es auch ermöglicht, den Einfluß ver-

*) Albeck, Experimentelle und klinische Untersuchungen über die Todesursache bei Dünndarmstrangulation. Archiv f. klin. Chir. 65, 1902, 597/598.

**) Clairmont und Ranzi, Zur Frage der Autointoxikation bei Ileus. Archiv f. klin. Chir. 73, 1904, 708.

schiedenartiger Ernährung auf die Giftigkeit des Darminhalts an einem und demselben Tiere durchzuprobieren.

In einer Anzahl von Fällen (neunmal) wurde ferner der Dünndarminhalt sowie die Dünndarmschleimhaut (viermal) eben getöteter Tiere benutzt.

Die Verarbeitung des gewonnenen Materiales war sehr einfach. Der aus der Kanüle ausgeflossene Inhalt wurde direkt, der aus dem Darm eines getöteten Hundes entnommene nach einer entsprechenden, aber möglichst geringen Verdünnung mit physiologischer Kochsalzlösung durch Papierfilter filtriert, dann mit Kieselgur durchgeschüttelt und einige Stunden zentrifugiert. Er war stets etwas trübe, von hellgelber bis dunkelbrauner Farbe und meistens fast geruchlos, jedenfalls niemals fäkulent oder faulig. Zeigte er saure Reaktion, wie der aus der Darmfistel stets, so wurde erst mit Natriumkarbonat neutralisiert.

Die Giftigkeit wurde an Kaninchen geprüft; dieselben hatten ein Gewicht von 1100 bis 1900 g. Eine Proportionalität zwischen Giftwirkung und Körpergewicht der Tiere innerhalb dieser Gewichts differenzen konnte ich nicht beobachten. Die Injektionen wurden stets in die Ohrvene gemacht.

Das Vergiftungsbild gestaltete sich meist wie folgt:

Nach der Einspritzung von 2 ccm dieser Filtrate — selten bedurfte es höherer Dosen — wurden die Kaninchen in der Regel sofort, manchmal erst nach wenigen Minuten von einer vollständigen Lähmung befallen. Sie lagen einige Augenblicke regungslos am Boden, streckten sich plötzlich und starben dann rasch unter starken, vorwiegend tonischen Krämpfen. In seltenen Fällen nahm die Vergiftung einen etwas langsameren Verlauf; die Lähmung trat nur allmählich ein, hin und wieder blieb sie eine ganze Weile nur auf die vordere oder nur auf die hintere Körperhälfte beschränkt. Schließlich breitete sie sich aber doch über den ganzen Körper aus, so daß die Kaninchen dann schlaff wie in allertiefster Narkose dalagen. Die nunmehr einsetzenden Krämpfe dauerten ebenfalls meist viel länger und waren heftiger als in ganz akut verlaufenden Fällen; es kam zu Dreh- und Rollbewegungen und schließlich zu stärkstem Opisthotonus. Die gesamte Vergiftung währte so manchmal fast eine Stunde, einmal sogar etwas länger. In solchen Fällen war mit Sicherheit zu beobachten, was später durch Kymographionversuche auch bestätigt wurde, daß der Tod stets durch Stillstand der Atmung eintrat. Das Vergiftungsbild ist somit vorwiegend das einer zentralen Lähmung mit sich daran anschließenden Krämpfen, die einigermaßen an die Wirkung von Hirnkrampfgiften erinnern.

Während es in den akut verlaufenden Fällen ausnahmslos zum Exitus kam, trat bei den protrahierten Vergiftungen hin und wieder Erholung ein, indem sich die Tiere mit einem kurzen

Ruck rasch aufrichteten und weghüpften, ohne, abgesehen von den anfangs unbeholfenen Bewegungen, äußerlich auch nur die geringste Spur des überstandenen schweren Anfalles aufzuweisen. Von dem Moment der Erholung an blieben sie jedoch für einige Stunden gegen eine nochmalige Einspritzung selbst einer größeren als der ersten Dosis unempfindlich, ein Verhalten, auf das weiter unten noch eingegangen werden soll.

Das Eintreten der heftigen Symptome, meist unmittelbar nach der Injektion, schließt den Gedanken aus, daß es sich um eine Infektion durch die miteingebrachten Bakterien handelt. Hingegen war bei den wenigen überlebenden Tieren die nachträgliche Entwicklung einer bakteriellen Infektion nicht auszuschließen, und ich habe demgemäß etwaige, erst nach Stunden oder gar am nächsten Tage auftretende Erscheinungen nicht weiter berücksichtigt.

Die Sektionen ergaben keine eindeutigen Befunde. Wenn schon bei den sofort tödlich endenden Vergiftungen, wie nicht anders zu erwarten war, keine beweisenden, anatomischen Befunde erhoben werden konnten, so zeigten auch die typischen Fälle, in denen der Tod erst nach $\frac{1}{2}$ bis $\frac{3}{4}$ Stunde, ja einmal erst nach mehr als einer Stunde eintrat, keine Veränderungen, die den tödlichen Verlauf erklären konnten. Jede Sektion deckte zwar, wie bei Kaninchen fast immer, kleinere pathologische Veränderungen auf, denen aber irgend eine Bedeutung beizumessen ich mich wegen ihrer Unbeständigkeit nicht berechtigt fühle.

Nur eine bestimmte Ausnahme muß erwähnt werden. War auch infolge der Zentrifugierung und Filtration der eingespritzten Flüssigkeiten die Gefahr von kapillären Embolien beseitigt, so blieb doch die Möglichkeit zu erwägen, daß in den Flüssigkeiten Gerinnungsfermente, sei es von der eingeführten Nahrung, oder aus den Darmsekreten oder von Darmbakterien herkommend, vorhanden sein könnten.

Zwar wird der Verdacht, daß die Vergiftungserscheinungen durch Thrombose oder Embolie zustande kämen, schon durch den gleichförmigen Typus des Symptomenkomplexes und durch die rasche Erholung bei unzureichender Dosis genügend entkräftet; trotzdem habe ich besonders auf das Auftreten von Thrombosen geachtet. In der Tat bin ich unter zahlreichen Sektionen nur dreimal auf solche gestoßen, sodaß in diesen Fällen der Tod der Tiere darauf zurückgeführt werden konnte. Gerade diese Fälle zeigen aber, daß für das uns vorliegende typische Vergiftungsbild den Thrombosen eine ursächliche Bedeutung nicht zukommt.

In einem Versuche, mit Einspritzung eines nach reiner Milchfütterung gewonnenen Darminhaltes, der in der Regel nicht toxisch ist, begann das Kaninchen plötzlich nach Luft zu schnappen und starb in wenigen Sekunden. Die sofort vorgenommene Sektion ergab eine vollständige Thrombosierung, von den peripheren Ohrvenen beiderseits beginnend, durch beide V. jugulares bis zum rechten Herzen, von hier durch die Art. pulmonalis in beide Lungen, durch die V. subclaviae bis zu den Ellbeugen und durch die V. cava inferior bis zur Leber. Bei den übrigen Kaninchen, denen dasselbe Material eingespritzt worden war, trat nichts dergleichen auf; sie ertrugen eine Einspritzung von 12 ccm ohne jedes Anzeichen von Vergiftung.

Eine ähnliche, wenn auch nicht ganz so weitgehende Thrombosierung trat noch einmal nach der Einspritzung eines nach Zufuhr von rohem Rindfleisch gewonnenen Filtrates auf. Hier starben zwei Kaninchen nach 2 ccm sofort unter starken Krämpfen und Luftschnappen ohne eine vorhergehende Lähmung. Die Sektion ergab ebenfalls weitgehende Thrombosen. Der Darminhalt muß also in diesen beiden Fällen irgend eine akut wirkende gerinnungsbefördernde Substanz enthalten haben. Die näheren Verhältnisse über die Bedingungen ihres Auftretens und die Art ihrer Wirkung habe ich nicht genauer studiert.

III.

Näheres über das Nervengift des Duodenalinhalts.

Es handelte sich nun um die Beantwortung folgender Fragen:

A. Tritt die Substanz, welche die beschriebenen Erscheinungen bei Kaninchen auslöst, und die ich nach den hervorstechendsten Symptomen, zur Unterscheidung von einer anderen, später zu erwähnenden, blutdruckherabsetzenden Substanz, kurzweg das „Nervengift“ nennen will, im Darminhalt der Hunde immer oder nur unter bestimmten Bedingungen auf?

B. Findet sie sich im ganzen Dünndarm oder nur in einzelnen Teilen?

C. Woher stammt sie?

D. Welches sind ihre chemischen Eigenschaften?

A. Fütterungsversuche an einem Hunde mit Darmfistel im obersten Teil des Jejunum ergaben, daß in dieser Gegend des Intestinaltraktes der Darminhalt 3 bis 4 Stunden nach Einführung sehr verschiedener Nährstoffe die typische giftige Wirkung zeigt. Es wurden Pferdefleisch (4mal), Rindfleisch (2mal), Kalbfleisch (1mal) sowohl roh, als auch gekocht, ferner Schwarzbrot (1mal), sodann Stärkemehl, mit Wasser zu einer Suppe angerührt (3mal), und schließlich Schweinefett (3mal) verfüttert. In diesen Fällen war der Darminhalt bei Injektion von 1 bis 4 ccm prompt wirksam, ohne daß irgend welche quantitativen Unterschiede mit Sicherheit festgestellt werden konnten; nur 1mal blieb er nach Stärkemehl ungiftig. Nach Zufuhr von Milch und von Kasein hingegen blieben in 3 Versuchen sogar 10 bis 12 ccm

ohne Wirkung, wenn man von vieldeutigen Symptomen, wie Mattigkeit, beschleunigter Atmung, Harn- und Kotentleerung, die sich wohl hin und wieder zeigten, absieht. Nur in einem Fall trat nach Injektion von 8 bzw. 12 ccm Darminhalt nach Milchfütterung der Tod ein. *) (S. Tabelle Nr. 62 und 63.)

B. Genauere Beobachtungen darüber, in welchen Teilen des Dünndarms die toxische Substanz vorkommt, ergaben, daß sie sich regelmäßig in den oberen Teilen, dagegen fast nie in dem unteren Ileum vorfindet. So zeigte sich bei einem Hunde, dem ich eine Dünndarmfistel dicht hinter der Flexura duodeno-jejunalis, eine zweite unmittelbar vor dem Coecum angelegt hatte, der Inhalt aus der oberen Kanüle unter den geeigneten Bedingungen stets wirksam, der aus dem unteren Ileum dagegen immer unwirksam. Dasselbe Verhalten war zu konstatieren, wenn der Dünndarm eines getöteten Hundes in mehreren Abschnitten abgebunden und entleert wurde.

So war einmal, wo der Darminhalt in drei, annähernd gleichen Portionen entnommen wurde, nur die oberste giftig, die beiden unteren ungiftig; in 3 Fällen, wo ich in zwei Teilen abband (etwa 2 Drittel oben, 1 Drittel unten), war ebenfalls nur die obere Partie wirksam. Nur in einem einzigen Versuche (Tabelle Nr. 21/25) enthielten auch die unteren Partien noch giftigen Inhalt. In diesem Falle war eine außergewöhnliche Menge von Fleisch verzehrt worden, sodaß an ein besonders rasches Hinabrücken des Darminhalts zu denken ist.

C. Für die Herkunft der giftigen Substanz kamen folgende Möglichkeiten in Betracht.

1. Sie konnte aus der Nahrung stammen, also vielleicht eine während der Verdauung auftretende intermediäre Abbaustufe darstellen. Dies wird dadurch im allerhöchsten Grade unwahrscheinlich, daß sie sowohl nach Zufuhr von Eiweiß als auch von Kohlehydraten und von Fett gefunden wurde. Daß dasselbe intermediäre Produkt aus Eiweiß, aus Fett und aus Stärke entsteht, ist nicht gut denkbar.

2. Es konnte die Substanz von den im Duodenalinhalt vegetierenden Bakterien gebildet sein. Dann hätte man sie aber ständig finden sollen, während sie ja nach Milchfütterung in der Regel vermischt wurde.

Wenn nun wohl die Bakterienflora des Darmes auch in einer gewissen Abhängigkeit von der aufgenommenen Nahrung steht, und speziell der Einfluß von Milchezufuhr auf die Darmfäulnis von einer ganzen Anzahl von Forschern **) sichergestellt ist, so

*) In diesem Fall stammte der Darminhalt von einem anderen Hund, als in den übrigen Milchversuchen.

**) Pöhl, Schmitz u. a.

erscheint doch die Annahme, daß sich die Bakterienvegetation unter ausschließlicher Milchnahrung von einem Tage zum andern in so hohem Maße ändert, wenig ansprechend.

3. Es konnte der Giftstoff aus den Verdauungssäften hervorgegangen sein. Von diesen habe ich Galle und Pankreassaft, beide aus Fisteln an Hunden frisch entnommen, geprüft und in Mengen bis 4 ccm völlig unwirksam gefunden. Für das Pankreassekret sei aber immerhin daran erinnert, daß die aus einer Pankreasfistel fließende Flüssigkeit ja nur Trypsinogen und noch nicht aktiviertes Trypsin enthält. Aus künstlichen Verdauungsgemischen (rohes Pferdefleisch mit Pepsin und Trypsin) gelang es mir ebenfalls nicht, einen Auszug herzustellen, der das Nervengift enthalten hätte.

4. Es konnte der giftige Stoff aus der Schleimhaut stammen. Für diese Annahme kann ich folgende Tatsache geltend machen: Die aufs gründlichste abgespülte Schleimhaut des Duodenum und oberen Jejunum vom Hunde gibt, wenn man sie von der Muskularis abschabt und mit der gleichen Menge physiologischer Kochsalzlösung etwa 1 Stunde lang schüttelt, ein Filtrat, das bei Kaninchen ganz genau dasselbe plötzlich eintretende, schwere, fast immer tödlich endende Vergiftungsbild hervorruft, wie die Filtrate des Darminhalts. Die Schleimhaut des Ileum erwies sich in dieser Beziehung als unwirksam.

D. Die Bemühungen, das Nervengift chemisch genauer zu charakterisieren, haben zu keinem befriedigenden Resultat geführt. In Wasser und verdünnter Kochsalzlösung ist die giftige Substanz löslich und wird durch Zentrifugieren mit Quarzsand und Kieselgur nicht niedergerissen. Sie ist thermolabil, denn sämtliche Filtrate, sowohl die des Darminhalts, als die der Darmschleimhaut büßen durch energisches Aufkochen in schwach saurer Lösung ihre Giftigkeit vollständig ein; beim Kochen in neutraler und schwach alkalischer Lösung bleiben sie manchmal wirksam.

Nach Zusatz von Essigsäure im Überschuß blieb die Flüssigkeit über dem ausfallenden Niederschlag das eine Mal prompt wirksam, das andere Mal nicht. Ebenso widersprechende Resultate lieferten die Versuche, die wirksame Substanz mit Alkohol zu fällen. In einem einzelnen Falle zeigte sich nach Schütteln mit einem Gemenge von Alkohol und Äther zu gleichen Teilen, wonach sich 2 deutlich getrennte Schichten absetzten, der aus der oberen Schicht durch Abdunsten im Vakuum erhaltene Rückstand nach seiner Auflösung wirksam; genau ebenso ein zweites Mal bei entsprechender Extraktion mit reinem absoluten Alkohol. In allen weiteren Versuchen gelang trotz zahlreicher Änderungen in der Versuchsanordnung eine solche Trennung nicht wieder. Die außerordentliche Ungleichheit in der chemischen Zusammensetzung des Darminhaltes, besonders in bezug

auf die jeweilig vorhandenen Eiweißkörper mag die Ursache für dieses launische Verhalten sein.

Von ausfallendem Calciumphosphat wurde sie stets niedrigerissen, doch gelang es nicht, sie von dem Niederschlag wieder zu trennen; durch Cholesterin wurde sie nicht gefällt. Filtrieren durch Pukalsche Tonzellen ergab kein wirksames Filtrat. Dialyse durch Schilfschläuche führte zu keinem verwertbaren Resultat.

IV.

Die blutdruckherabsetzenden Stoffe des Darminhalts und der Darmwand.

Wichtige Aufschlüsse in mehrfacher Hinsicht ergaben Blutdruckversuche. Sie wurden stets in Urethannarkose vorgenommen; der Blutdruck wurde in der Karotis gemessen, die Injektionen teils in die Jugularis, teils in die Ohrvene gemacht. Diese Experimente lehrten folgendes: Die Schleimhautextrakte, und zwar sowohl die typisch auf das Nervensystem wirkenden, vom oberen Dünndarm, als auch die nicht toxischen vom unteren, verursachten in Mengen von $\frac{1}{2}$ ccm, also jedenfalls unterhalb der tödlichen Dosis keine oder nur eine ganz geringe Blutdrucksenkung (s. Kurve Fig. 1), die auch nach dem Erhitzen der Extrakte bestehen blieb.

Versuch III. 11. 2. 05. Kaninchen.

Darmschleimhaut (oberer Dünndarm). Kochsalzextrakt, 1 ccm, erhitzt.

Fig. 1.



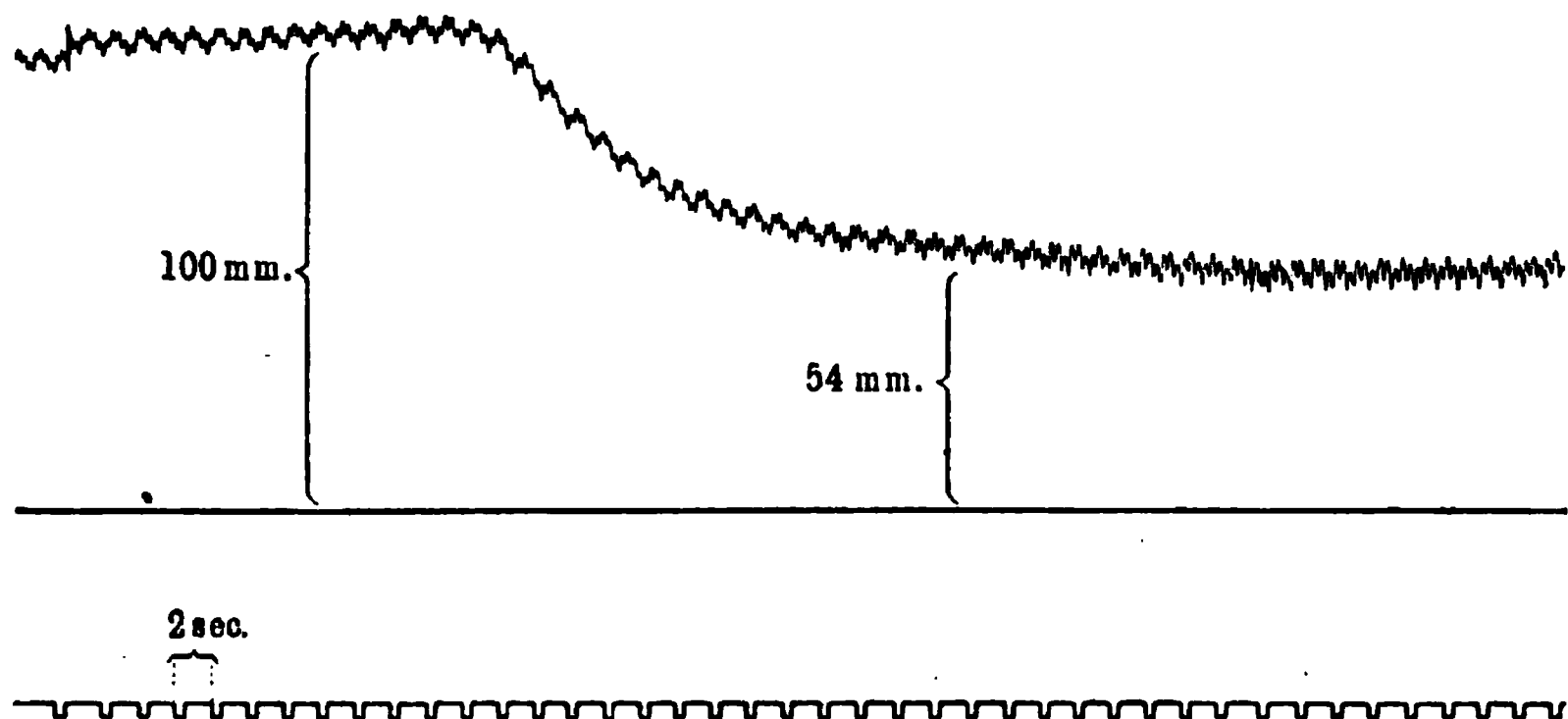
Die Filtrate des gesamten Darminhalts dagegen aus allen Teilen des Dünndarms, nach jeder Art von Nahrung, also mit typischer Lähmungswirkung und ohne solche riefen zu einem

viertel bis einem halben Kubikzentimeter sofort eine sehr bedeutende ganz steile Blutdrucksenkung hervor (s. Kurve Fig. 2 u. 3). So fiel einmal (Versuch vom 8. 2. 05) der Druck von 112 mm Hg auf 62 mm; einmal (Versuch vom 22. 2. 05) von 100 mm auf 54 mm und ein andermal (Versuch vom 24. 2. 05) von 68 mm auf 28 mm.

Versuch VII. 22. 2. 05. Kaninchen.

Darminhalt nach Milch-Kasein (nicht lähmend) ungekocht. 1 ccm.

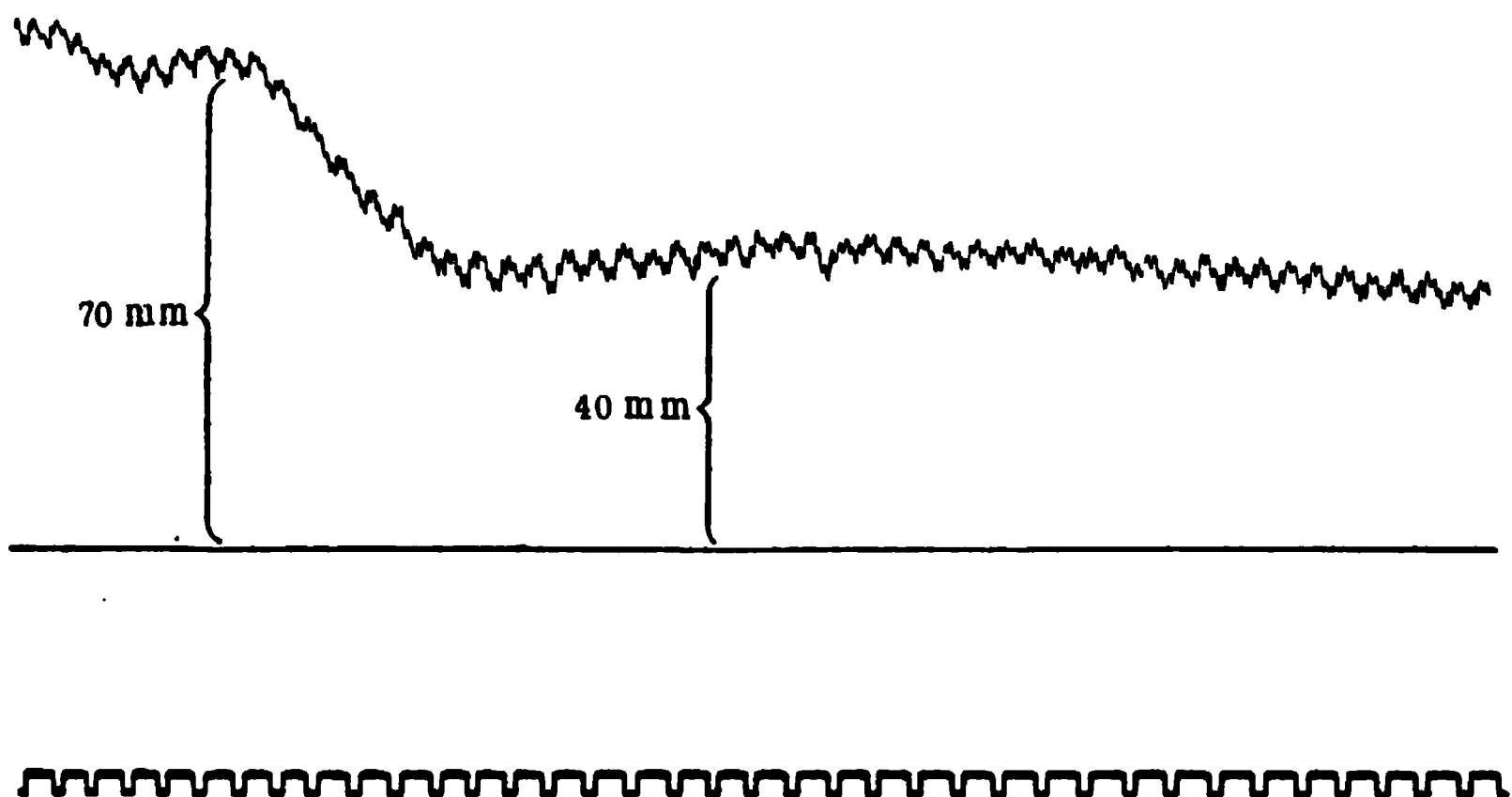
Fig. 2.



Versuch VI. 17. 2. 05. Kaninchen.

Darminhalt eines getöteten Hundes nach Fleischfütterung aus dem unteren Teil des Dünndarms (nicht lähmend) 1 ccm.

Fig. 3.



Nach 1 bis 2 Minuten trat stets wieder Erhebung des Blutdrucks zur alten Höhe ein. Bei Fortsetzung der Beobachtung bis zum Tode ließen die Kurven erkennen, daß die Atmung stets zuerst stillstand, während das Herz noch eine Weile weiter schlug. Nach starkem Aufkochen der Filtrate in schwach saurer Lösung blieb diese Blutdrucksenkung stets aus.

Wir finden somit im Darm mindestens 3 toxische Stoffe.

a) In sämtlichen Schleimhautextrakten manchmal eine thermostabile, schwach blutdruckerniedrigende Substanz.

b) Im Darminhalt oben und unten bei jeder Art Ernährung eine thermolabile, sehr stark blutdruckerniedrigende Substanz.

c) Im oberen Dünndarminhalt und den Extrakten der oberen Dünndarmschleimhaut ein thermolabiles, lähmendes, unter Krämpfen tötendes Nervengift.

Gegen die Annahme, daß die thermolabile, stark blutdruckherabsetzende Substanz mit dem thermolabilen Nervengift identisch sei und die Blutdruckwirkung nur einer quantitativ schwächeren Wirkung entspräche, muß folgendes geltend gemacht werden:

a) Es besteht zwischen der Intensität beider Wirkungen kein Parallelismus.

b) Die Extrakte der oberen Schleimhaut zeigen nur die Lähmungs- und Krampfwirkung, bewirken aber keine Blutdruckherabsetzung.

c) Der Darminhalt nach Milchfütterung erzeugt (wenigstens zumeist) nur Blutdruckherabsetzung, aber keine Lähmung.

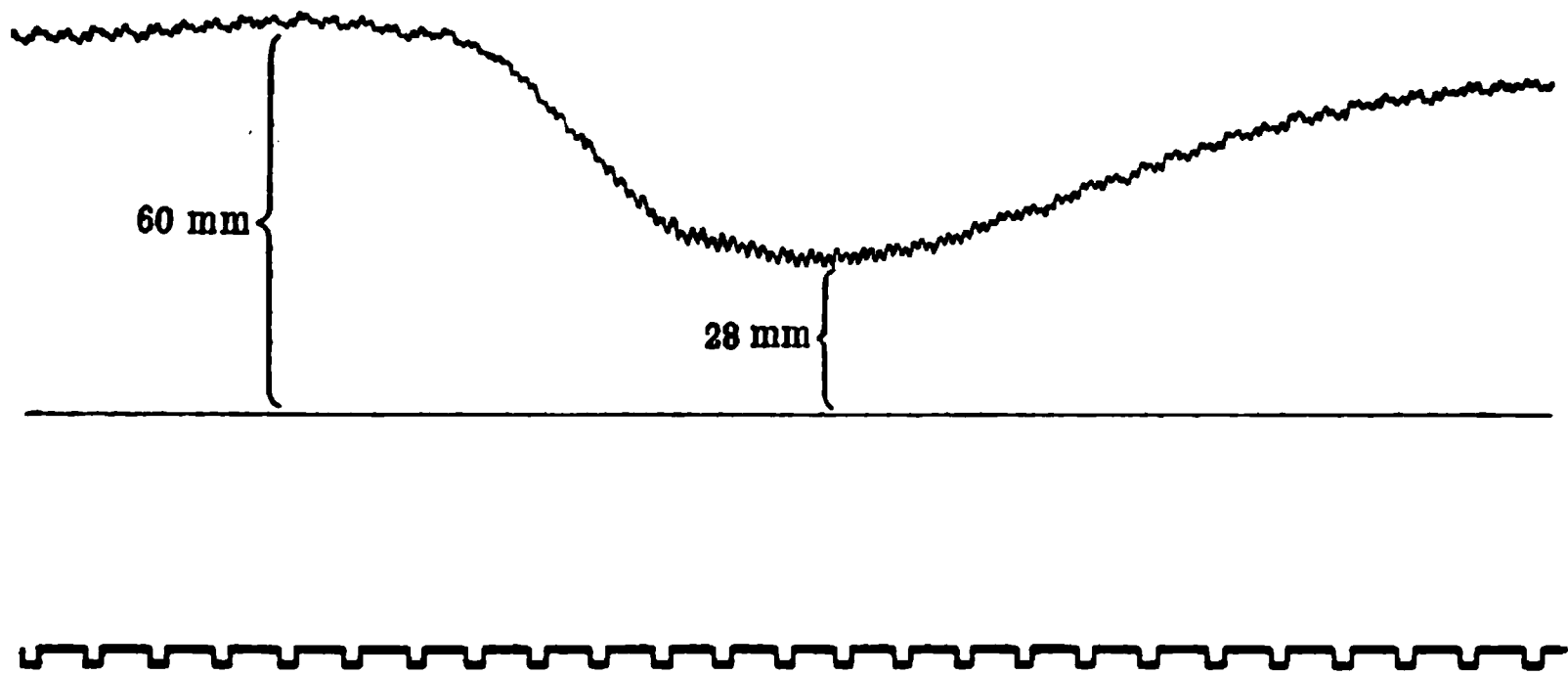
d) Ein weiterer Unterschied ergibt sich aus folgendem: Die Tatsache, daß normalerweise zahlreiche im Verdauungskanal auftretende und für den Organismus schädliche oder wenigstens unbrauchbare Stoffe in der Leber verändert werden, führte zu dem Gedanken, die Filtrate durch eine Mesenterialvene beizubringen, da sie dann, ebenso wie wenn sie vom Darm resorbiert worden wären, ihren Weg durch die Leber nehmen müssen. Eine Schwierigkeit dieser Versuche bestand darin, daß nach Eröffnung der Bauchhöhle der Blutdruck in der Regel sehr tief sank, so daß das Resultat des Experimentes nicht einwandfrei erschien. In einem Versuche (vom 24. 2. 05) jedoch, wo der Blutdruck auf 68 mm Hg blieb (Fig. 4), zeigte es sich, daß das thermolabile Kreislaufgift von der Mesenterialvene aus genau

so prompt wirkte, wie von der Ohrvene oder der Jugularis, während die Wirkung des Nervengiftes (bis zu 10 ccm injiziert) ausblieb.

Versuch VIII. 24. 2. 05. Kaninchen.

Injektion in die Mesenterialvene. Darminhalt nach Schweinefett
(lähmend) 2 ccm

Fig. 4.



Der besseren Übersicht wegen gebe ich nachstehend eine Tabelle über das örtliche Verhalten der drei giftigen Substanzen.

	Nervengift, thermolabil, anscheinend durch die Leber entgiftbar	Stark blutdruckherabsetzende Substanz, thermolabil, nicht durch die Leber entgiftbar	Schwach blutdruckherabsetzende Substanz, thermostabil (Peptozym?)
Schleimhaut des oberen Dünndarms	vorhanden	fehlt	manchmal
Schleimhaut des unteren Dünndarms	fehlt	fehlt	manchmal
Inhalt des oberen Dünndarms	nach jed. Fütterung ausser Milch (Ausnahme s. oben)	immer	fehlt
Inhalt des unteren Dünndarms	wenn oben, dann in seltenen Fällen ebenfalls vorhanden	immer	fehlt

V.

Hetero- und Isotoxizität.

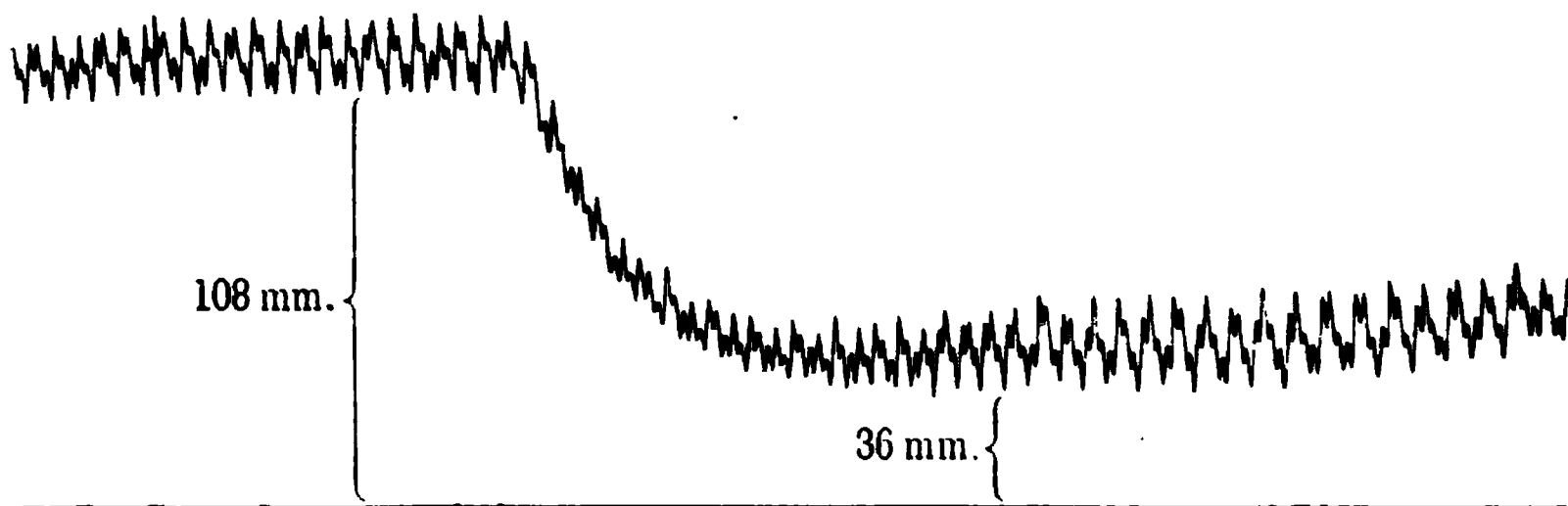
Um zu untersuchen, ob der Hundeorganismus auch wirklich den in ihm selbst gebildeten toxischen Substanzen gegenüber giftempfindlich ist (die Injektionen der Hundedarmfiltrate an Kaninchen würden ja allein nur eine Heterotoxizität, noch keine Isotoxizität beweisen), spritzte ich zweimal die Filtrate bei Hunden ein.

Im ersten Fall, wo ich den Versuch am Kymographion machte, zeigte sich die Blutdrucksenkung ebenso prompt, wie beim Kaninchen (Fig. 5), (der Druck sank von 152 mm Hg auf 78, später von 108 auf 36 mm Hg), hingegen blieb eine sofortige Lähmungs- oder Krampfwirkung selbst nach Einspritzung von 25 ccm aus. Der Hund blieb aber sehr elend und starb nach etwa 20 Stunden. (Die Sektion ergab keine Veränderungen.

Versuch IX. 1. 3. 05. Hund.

Darminhalt eines nach Fleischfütterung getöteten Hundes (oberer Teil des Dünndarms). Toxisch, 2 ccm.

Fig. 5.



Die Wunde am Halse zeigte keine Entzündung.) Ich kann diesen Versuch weder nach der einen noch nach der anderen Richtung hin als überzeugend ansehen.

Bei einem zweiten Experiment injizierte ich, ohne den Hund mit dem Kymographion zu verbinden, im Zeitraum von etwa 15 Minuten 20 ccm in die Femoralis, worauf der Hund, der zum

Freilegen der Vene leicht mit Äther narkotisiert gewesen, aber inzwischen wieder erwacht war, etwa $\frac{1}{2}$ Stunde lang in einer Art von Betäubungszustand mit leichten Muskelzuckungen verblieb; darauf trat vollständige Erholung ein. Auch dieser Versuch ist vorläufig nicht eindeutig beweisend.

Auch die Isotoxizität von Kaninchendarminhalt an Kaniuchen konnte ich nicht sicherstellen. Ich spritzte 5mal 10 bis 12 ccm des Extraktes aus dem zähen Darminhalt von eben verendeten Kaninchen ein. Hierauf blieben zunächst in allen Fällen Vergiftungserscheinungen aus; zweimal brachen die Tiere, aber erst nach $\frac{1}{2}$ Stunde, plötzlich tot zusammen. Die Sektionen gaben keine Aufklärung.

VI.

Herkunft der Kreislaufgifte.

Es liegt, wie oben erwähnt, vorläufig kein Grund vor, an der Identität des aus der Schleimhaut extrahierten und des aus dem Darminhalt gewonnenen Nervengiftes zu zweifeln. Ist die oben ausgesprochene Vermutung, daß es aus der Schleimhaut stammt, richtig, so müssen wir annehmen, daß es mit dem Sekret an den Darm abgegeben wird. In diesem Falle würde es in der Mucosa bei jeder Art Fütterung, auch im Hungerzustand, zu finden sein. Aber auch die Möglichkeit, daß es den umgekehrten Weg geht, nämlich im Darm entsteht und dann bei der Resorption von der Darmschleimhaut aufgenommen und festgehalten, gewissermaßen aufgespeichert wird, ist nicht von der Hand zu weisen, obwohl bisher eine Gewinnung aus Verdauungssekreten und Verdauungsgemischen nicht gelungen ist.

Für die Herkunft der stark blutdruckherabsetzenden, thermolabilen Substanz kommen dieselben Möglichkeiten in Frage, wie für das Nervengift. Ob sie vielleicht mit der dem Sekretin*) anhaftenden blutdruckerniedrigenden Substanz identisch ist, muß noch unentschieden bleiben; jedenfalls macht es ihr regelmäßiges Vorkommen sehr wohl möglich, daß man durch Einspritzung großer Mengen auch des nach Milchfütterung gewonnenen Darminhaltes gelegentlich einmal infolge der dann auftretenden enormen Blutdrucksenkung den Tod des Versuchstieres herbeiführen kann. Wenn also, wie dies einmal vorgekommen ist (Tabelle Nr. 62, 63),

*) Bayliss und Starling, The mechanism of pancreatic secretion. Journ. of physiol. 28, 325 bis 353.

die Kaninchen nach 8 bzw. 12 ccm eines solchen Filtrates starben, so will ich die Frage offen lassen, ob hier die Blutdrucksenkung oder das vielleicht in sehr geringer Menge vorhandene Nervengift den Tod veranlaßt hat.

Die auch nach dem Erhitzen bleibende geringe Blutdrucksenkung, die den Schleimhautextrakten manchmal eigen war, dürfte wohl am ehesten auf das Vorhandensein von Albumosen und Peptonen oder, wie Pick und Spiro gezeigt haben*), auf das diesen anhaftende „Peptozym“ zu beziehen sein. Diese Substanz sei bei den weiteren Betrachtungen außer Acht gelassen.

VII.

Schicksal der Darmgifte.

Welche Schicksale das Nerven- und das thermolabile Kreislaufgift im Tierkörper erleiden, ist vorläufig nicht zu entscheiden. Daraus, daß der Inhalt des Ileum fast immer ungiftig ist, auch wenn der obere Dünndarminhalt lähmend wirkt, müssen wir schließen, daß das so heftig wirkende Nervengift sehr bald auf irgend eine Weise wieder aus dem Darm verschwindet. Ob das Unwirksamwerden in der Leber der einzige Weg der Entgiftung ist, muß dahingestellt bleiben. Denn auch bei der intravenösen Injektion bleibt es nicht lange in einer wirksamen Form bestehen. Wenn der Tod nicht sehr rasch eintritt, kommt es, wie gezeigt wurde, nach vorübergehender Lähmung hin und wieder zu einer ganz plötzlichen und völligen Erholung. Die Substanz wird also auch so in kürzester Frist durch Zersetzung, Bindung oder Ausscheidung unschädlich gemacht. Auch die blutdruckherabsetzende Substanz ist sehr wenig beständig, da der Blutdruck 1 bis 2 Minuten nach der Einspritzung seine alte Höhe stets wieder erreicht. Hierin sehe ich auch die Ursache, daß die Filtrate bei subkutaner Injektion unwirksam bleiben. Die Einspritzung von 10 bis 12 ccm sehr giftigen Filtrats unter die Rückenhaut rief bei Kaninchen nicht die allergeringsten Erscheinungen hervor; am nächsten Tage war das kleine Infiltrat an der Injektionsstelle geschwunden.

In der Vergänglichkeit der Wirkung erinnern diese Gifte an ein anderes tierisches Gift, das Adrenalin.

*) Pick und Spiro, Über gerinnungshemmende Agentien im Organismus höherer Wirbeltiere. Zeitschrift f. physiol. Chemie 31, 1900/01, 271.

VIII.

Immunitäterscheinungen.

Wie bereits kurz angedeutet, zeigten sich die Kaninchen, die eine Lähmung nach der Einspritzung überstanden hatten, für kurze Zeit immun gegen weitere Injektionen. Genauere Untersuchungen hierüber stießen deshalb auf Schwierigkeiten, weil ein Urteil über die Giftigkeit der einzuspritzenden Filtrate vor dem Versuche fast unmöglich war. Es gelang nicht, die Schwere der Symptome oder den Zeitpunkt ihres Eintritts nach Wunsch zu variieren. Nur in einem einzigen Falle (Tabelle Nr. 23) ist dies bis zu einem gewissen Grade geglückt. Von dem Darminhalt, der einem getöteten Hunde nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch entnommen war, hatte 1 ccm genügt, um ein Kaninchen sofort unter den typischen, akutesten Symptomen zu töten. An einem zweiten nahm ich folgende Einspritzungen vor:

3. 2. 05.		
4h 28	— $\frac{1}{3}$ ccm	leichte Lähmung
4h 39	— $\frac{1}{3}$ "	nichts
5h 6	— $\frac{1}{3}$ "	"
5h 23	— $\frac{1}{3}$ "	"
5h 38	— $\frac{1}{3}$ "	"
6h 5	— $\frac{1}{3}$ "	"
6h 20	— $\frac{2}{3}$ "	"
6h 40	— $\frac{2}{3}$ "	"
7h 5	— $\frac{3}{3}$ "	sofort Lähmung, Krämpfe
7h 8	—	Tod
Summa: $2\frac{3}{3}$ ccm.		

Es führte also $\frac{1}{3}$ der bei dem ersten Tier sofort tödlich wirkenden Dosis eine rasch vorübergehende Lähmung herbei. Im Verlauf der nächsten 2 Stunden hatte ich im ganzen das 10fache hiervon, nämlich 2 ccm eingespritzt, ohne die geringste Reaktion auszulösen. Bei einer dann vielleicht zu rasch erfolgten Einspritzung von $\frac{3}{3}$ ccm trat der Tod unter den typischen Erscheinungen ein. Es war somit eine Art Immunität erreicht; wie weit dieselbe gehen kann, soll mit diesem einen Versuch natürlich nicht entschieden sein. Sie beginnt, wie ich in anderen Fällen feststellen konnte, mit dem Momente der vollständigen Erholung nach der ersten Injektion. 4 bis 5 Stunden später fand ich bereits wieder die gewöhnliche Empfänglichkeit.

Das momentane Eintreten sowie die nur kurze Dauer der Immunität ist sehr eigentümlich und dürfte unter den durch Bakterientoxine veranlaßten Fällen von Immunität kaum ihres-

gleichen haben. Ähnliche, wenn auch nicht ganz so rasch sich abspielende Verhältnisse bestehen wohl einzig und allein bei der Peptonimmunität*). Hier bleibt auch, wenn durch eine intravenöse Peptoninjektion das Blut des Versuchstieres für 2 bis 3 Stunden ungerinnbar geworden ist, unmittelbar nach Wiedereintritt der Gerinnungsfähigkeit eine erneute Injektion für etwa 24 Stunden unwirksam.

IX. Schlußbemerkungen.

Eine Erklärung dafür, warum von allen Nahrungsmitteln gerade Milch (und Kasein) das einzige ist, wonach sich im Darminhalt keine giftigen Stoffe vorfinden oder wenigstens nur in sehr geringen Mengen, ist vorläufig nicht zu geben. Irgend welche klinischen Schlüsse, etwa im Sinne der sogenannten „blandten Diät“ aus meinen Versuchen zu ziehen, erscheint mir noch verfrüht. Wenn die Harmlosigkeit der Milch im Gegensatz zum Fleisch auch mit den klinischen Erfahrungen übereinstimmt, so ist doch auffällig, daß Kasein ebenso unschädlich sein soll, während Fett und Kohlehydrate (wenn auch anscheinend nicht immer) die Entstehung der giftigen Stoffe veranlassen. Ein Einwand gegen meine Versuche in dem Sinne, daß etwa die Bildung oder Sekretion der toxischen Substanz, wenn sie einmal hervorgerufen ist, auch noch am 2. und 3. Tag anhält und deshalb zu Täuschungen Anlaß gibt, wird durch folgende Tabelle entkräftet:

Es wurde in einer Serie an einen und denselben Hund verfüttert:

am	8. 2.	gekochtes Pferdefleisch	Darminhalt	toxisch
„	9. 2.	rohes Kalbfleisch	„	toxisch
„	10. 2.	Milch	„	nicht toxisch
„	13. 2.	gekochtes Rindfleisch	„	toxisch
„	14. 2.	Brot	„	toxisch
„	15. 2.	Kasein	„	nicht toxisch
„	16. 2.	Stärkemehlsuppe	„	toxisch
„	17. 2.	Schweinefett	„	toxisch

Aus dieser Übersicht geht hervor, daß das Auftreten des Nervengiftes ganz von der Nahrung abhängt und sich von einem Tage zum anderen ändert. Nur ein Versuch fiel, wie oben erwähnt, aus der Reihe; da war der Darminhalt nach Stärkemehlzufuhr fast unwirksam. (Tabelle Nr. 49, 50, 51.)

*) Vgl. Spiro und Ellinger, Der Antagonismus gerinnungsfördernder und gerinnungshemmender Stoffe im Blut und die sogenannte Peptonimmunität. Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 1897, 139.

Noch auf einen anderen Punkt sei mir erlaubt, im Anschluß an meine Untersuchungen einzugehen, nämlich auf die mit der Eckschen Fistel gemachten Erfahrungen. Nach der ersten großen Arbeit von Hahn, Maßen, Nencki und Pawlow*) sollten bei Hunden, deren Pfortaderblut unter Umgehung der Leber in die untere Hohlvene geleitet wird, stets nach Zufuhr von Fleisch Gesundheitsstörungen, wie Krämpfe, Amaurose, Analgesie auftreten. Inzwischen hat Filippi**) diesen Befund sehr eingehend nachgeprüft und ist zu dem Resultat gekommen, daß einerseits keineswegs alle Hunde mit Eckscher Fistel nach Fleischfütterung erkranken, und daß andererseits auch häufig andere Ernährungsarten nicht ertragen werden. Aus der allerneuesten Arbeit über diesen Gegenstand von Rothberger und Winterberg***) geht ebenfalls hervor, daß über die Bedingungen, von denen das Auftreten der Vergiftungserscheinungen bei den operierten Hunden abhängt, kaum sicheres bekannt ist. Darüber jedoch scheinen nunmehr alle Autoren einig zu sein, daß die klassischen Symptome, wie sie Pawlow beschrieben hat, doch überwiegend nach Fleischzufuhr auftreten.

Aus meinen obigen Versuchen am Hunde darf nun wohl geschlossen werden, daß die Möglichkeit zu einer intestinalen Autointoxikation bei jeder Art von Ernährung, vor allem nach Fleischzufuhr, am wenigsten bei Milchnahrung, gegeben ist; da ferner das vom Darm kommende Nervengift in der Leber unwirksam zu werden scheint — was ich freilich nur beim Kaninchen geprüft habe — ist es zu verstehen, daß bei Hunden mit Eckscher Fistel bei jeder Art Ernährung, am öftesten aber bei Fleischzufuhr, Vergiftungen auftreten können.

Wenn sich nun einzelne Hunde refraktär zeigen, kann man daran denken, daß der Hund ebenso wie das Kaninchen gegen die selbst erzeugten Giftstoffe vorübergehend immun sein kann, daß also bei den anscheinend ganz unempfindlichen Tieren nur eine rasch erworbene Giftfestigkeit vorliegt.

*) Hahn, Maßen, Nencki und Pawlow, Die Ecksche Fistel zwischen der unteren Hohlvene und der Pfortader und ihre Folgen für den Organismus. Archiv f. exper. Pathol. u. Pharm. 32, 1893, 16.

**) De Filippi, Recherches sur l'échange matériel des chiens opérés de fistule d'Eck. Contribution à l'étude de la physiopathologie du foie. Archives italiennes de biolog. 31, 1899, 211.

***) Rothberger und Winterberg, Über Vergiftungserscheinungen bei Hunden mit Eckscher Fistel. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Therap. 1, Heft 2, 1905.

Da Hunde ohne Schilddrüse eine ähnliche Abhängigkeit der Vergiftungserscheinungen von der Art der Ernährung zeigen, wie Tiere mit Eckscher Fistel und auch hier der günstige Einfluß der Milchdiät namentlich auf Grund der Versuche F. Blums*) sicher steht, so liegt es nahe, in meinen Erfahrungen eine Erklärung auch dieses Verhaltens zu sehen. In der Tat schreibt Blum der Schilddrüse die Fähigkeit zu, „Enterotoxine“ zu entgiften. Vielleicht läßt sich die Gesamtheit der bei der Eckschen Fistel und nach Schilddrüsenentfernung auftretenden Vergiftungserscheinungen in einheitlicher Weise deuten, wozu die im hiesigen Institute bereits begonnenen weiteren Untersuchungen neues Material beibringen dürften.

Die Resultate meiner Untersuchungen möchte ich folgendermaßen zusammenfassen:

In dem Inhalte des oberen Teiles des Dünndarms vom Hunde sowie in der zugehörigen Schleimbaut findet sich nach der Fütterung von Fleisch in der verschiedensten Form, wahrscheinlich auch nach Zufuhr von Brot, Fett und Stärkemehl, anscheinend nicht von Milch und Milcheiweiß, eine giftige Substanz. Diese veranlaßt bei Kaninchen nach intravenöser Injektion in kleinsten Mengen allgemeine zentrale Lähmung mit darauffolgenden Krämpfen und führt meistens den Tod durch Stillstand der Respiration herbei. Manchmal tritt während der Lähmungsperiode rasch Erholung ein, worauf die Tiere für einige Stunden gegen weitere Einspritzungen immun sind. Nach der Injektion durch das Pfortadersystem tritt die Wirkung (wenigstens bei denselben Mengen) nicht ein. Durch Kochen in saurer Lösung wird die Substanz zerstört.

In dem Inhalt des gesamten Dünndarms findet sich ferner regelmäßig nach jeder Art von Nahrung eine Substanz, welche, ebenfalls in kleinsten Mengen, sofort eine ganz steile Blutdruckerniedrigung bewirkt, die sich jedoch nach höchstens 1 Minute wieder völlig ausgleicht. Diese blutdruckherabsetzende Substanz wird in der Leber nicht entgiftet; durch Kochen in saurer Lösung hingegen wird sie ebenfalls zerstört.

*) F. Blum. Neue, experimentell gefundene Wege zur Erkenntnis und Behandlung von Krankheiten, die durch Antointoxikationen bedingt sind. Virchows Archiv 162, 1900, 375.

Tabelle der Versuchsprotokolle.

Nr. des Vers.	Datum	Eingeführtes Filtrat	Inji- zierte Menge ccm	Wirkung
1	7. 12.	Darminhalt eines getöteten Hundes nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch	4	Lähmung, Erholung
2	"	"	4	Sofort Tod
3	"	"	4	"
4	"	"	2	"
5	15. 12.	Darminhalt von einem an- deren Hund, sonst ebenso	2	"
6	"	"	4	Keine Erscheinungen, in der Nacht Tod
7	"	"	2	Sofort Lähmung, dann Erholung
8	"	"	2	Nach 5 Min. Lähmung, nach 1 Stde. Erholung
9	16. 12.	"	2	Sofort Tod
10	20. 12.	Darminhalt von einem an- deren Hund, sonst ebenso	3	"
11	21. 12.	"	2	Lähmung, nach 5 Min. Erholung. Nach 5 Stdn wieder 2 1/2 ccm, sofort Tod
12	22. 12.	"	2	Sofort Tod
13	4. 1.	Alkoholätherextrakt aus gleichem Darminhalt in wässriger Lösung	2	Lähmung, dann Erholung
14	"	"	2	0
15	5. 1.	"	2	1 Stde. Lähmung, dann Tod
16	23. 1.	Darminhalt aus Darmkanüle des oberen Jejunum nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch	2	Sofort Tod
17	"	"	0,5	Tod nach 2 Stunden
18	25. 1.	"	2	Sofort Tod
19	26. 1.	Alkoholextrakt daraus	2	"
20	"	"	1,5	1 Stunde Lähmung, dann Erholung
21	30. 1.	Darminhalt eines getöteten Hundes nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch	2	Nach einigen Minuten Lähmung, dann nach 5 Min. Tod
22	3. 2.	Ebenso, von einem and. Hund	1	Sofort Tod
23	"	"	0,2	Leichte Lähmung Im- munisierungsversuch s. Seite 517
24	"	Von demselben Tiere aus dem Ileum	1	Sofort Tod
25	"	"	1	"
26	7. 2.	Darminhalt eines getöteten Hundes nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch	6	Lähmung, dann Erholung
27	"	"	6	In der Nacht Tod

Nr. des Vers.	Datum	Eingeführtes Filtrat	Inji- zierte Menge ccm	Wirkung
28	8. 2.	Aus Jejunumkanüle nach Fütterung mit gekochtem Pferdefleisch	4	Sofort Tod
29	9. 2.	do. nach Fütterung mit rohem Kalbfleisch	4	Lähmung, auf Injektion weiterer 4 ccm Tod
30	10. 2.	do. nach Milchzufuhr	6	0
31	"	"	8	0
32	"	Darminhalt eines getöteten Hundes nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch	5	Lähmung, dann Erholung
33	"	Extrakt d. Duodenalschleimhaut des gleichen Hundes	4	Sofort Tod
34	"	"	2	"
35	13. 2.	Aus Jejunumkanüle nach Zufuhr von gekochtem Rindfleisch	2	"
36	"	"	3	"
37	14. 2.	Aus Jejunumkanüle nach Zufuhr von Brot	2	"
38	"	Extrakt d. Duodenalschleimhaut eines mit Fleisch gefütterten Hundes	2	"
39	"	"	2	"
40	"	"	3	"
41	15. 2.	Aus Jejunumkanüle nach Kaseinfütterung (500 g)	8	0
42	"	"	12	0
43	16. 2.	Aus Jejunumkanüle nach Stärkemehlsuppe	2	Sofort Tod
44	"	Aus Jejunumkanüle nach Kasein (wie Vers. 41 u. 42)	10	0
45	17. 2.	Aus Jejunumkanüle nach Zufuhr von Schweinefett	2	Sofort Tod
46	21. 2.	Ebenso nach Milch + 250 g Kasein	10	0
47	"	"	6	Luftschnappen, Krämpfe, Tod; ausgedehnte Thromben
48	"	"	10	0
49	22. 2.	Ebenso nach Stärkemehlsuppe	10	0
50	"	"	7	Leichte Lähmung; Erholung nach 1/4 Stde.
51	"	"	12	0
52	23. 2.	"	2	Lähmung; nach weiteren 2 ccm Tod
53	"	"	2	Sofort Tod
54	24. 2.	Ebenso nach ausgelassenem Schweinefett	2	"
55	27. 2.	"	6	"
56	28. 2.	Extrakt d. Duodenalschleimhaut nach Fütterung mit rohem Fleisch	2	"

Nr. des Vers.	Datum	Eingeführtes Filtrat	Inji- zierte Menge ccm	Wirkung
57	28. 2.	Darminhalt eines getöteten Hundes nach Fütterung mit rohem Fleisch	2	Sofort Tod
58	2. 3.	Aus Jejunumkanüle nach Fütterung von rohem Rindfleisch	2	" Thromben
59	"	"	2	" "
60	3. 3.	"	2	"
61	"	"	2	"
62	9. 3.	Aus Jejunumkanüle nach Milch	8	Nach einigen Minuten Tod
63	"	"	12	Sofort Tod
64	10. 3.	Extrakt d. Duodenalschleim- haut eines getöt. Hundes nach Fleischfütterung	2	"
65	"	Aus Jejunumkanüle nach Fütterung mit rohem Pferdefleisch	2	Erst Lähmung, dann Er- holung, nach 4 Stdn. neuerlich 2 ccm: Läh- mung, Erholung

XXXVI.

Zur Kenntniss der Antipepsine.

Von med. cand. **Osw. Schwarz** (Br ü n n).

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Seitdem man sich mit dem Studium von Fermentwirkungen befaßt, weiß man, daß sie durch verschiedene Stoffe geschwächt oder vernichtet werden.

Diese Beeinflussung kann augenblicklich eintreten oder sich erst nach längerer Einwirkung zeigen; sie kann auf Vernichtung des Fermentes beruhen, oder es kann die Schädigung der Rückbildung fähig sein; endlich kann sie spezifisch, d. h. nur gegen gewisse Fermente gerichtet sein, oder sie kann alle Fermente betreffen.

Eine besonders bemerkenswerte Gruppe solcher „Fermentgifte“ bilden die „Antienzyme“, die bei absichtlicher Einbringung von Fermenten in den Tierkörper durch dessen Reaktion entstehen und in ihrer Bildung den Antitoxinen an die Seite zu setzen sind.

Den ersten Nachweis einer solchen Reaktion verdanken wir Hildebrandts*) Versuchen, Tiere mit Emulsin zu immunisieren. Dann gelang es v. Dungern**) die Bildung von Antienzymen gegen proteolytische Fermente von Bakterien nachzuweisen Morgenroth***) und Briot†) erzielten Bildung von Antilab, Achalme††) von Antitrypsin, Gessard†††) von Antityrosinase, Sachs*†) von Antipepsin, Bordet**†) von gerinnungshemmenden Sera, Moll***†) von Antiurease.

*) Virchows Archiv 131.

**) Münch. med. Wochenschr. 1898.

***) Centralbl. f. Bakt. 26, 1899; 27, 1900.

†) Thèse de Paris 1901.

††) Annal. Inst. Pasteur 15, 737 (1902).

†††) Ebenda 15, 595 (1902).

*†) Fortschritte der Medizin 20, 425 (1902).

**†) Annal. de l'Inst. Pasteur 15, 129.

***†) Diese Beiträge 2, 350.

Da Fermente überhaupt zu den unentbehrlichen Hilfsmitteln des Stoffwechsels gehören und, wie ihr Übertreten in den Harn lehrt, unter Umständen die Blutbahn durchlaufen, besteht für den Tierkörper die Möglichkeit einer Antikörperbildung gegen die normalen, selbsterzeugten Fermente.

Jedoch sind die ersten einschlägigen Beobachtungen ganz unabhängig von solchen Überlegungen gemacht worden. Dahin gehört der von Rödén*) und Hammarsten geführte Nachweis eines die Labgerinnung hemmenden Körpers im normalen Serum, ebenso die von Schnappauf**) und v. Nasse herrührende Beobachtung, daß Leber und Muskeln, sowie defibrinisiertes Blut und Serum Pepsin „zerstören“.

In neuerer Zeit förderten weitere Untersuchungen eine große Anzahl von Antifermenten zutage, die sich in den verschiedensten Organen finden und deren Wirkung gegen fast alle im Organismus vorkommenden Fermente gerichtet ist. Von den auf diese Weise gefundenen Tatsachen sei nachstehendes hervorgehoben.

In betreff des normalen Antilabs konnte Rödén zeigen, daß weder Formbestandteile noch Salze des Blutes, daß weder Serumglobulin oder Albumin, noch Fibrinferment Träger der Labhemmung sind. Durch Erwärmen auf 70° oder Alkoholeinwirkung wurde die Hemmung aufgehoben. Verschiedene Sera hemmten verschieden stark. Die hemmende Substanz mußte also ein bisher noch unbekannter Serumbestandteil sein. Die Hemmung beruhte nicht auf Beeinflussung des Kaseins, da aus mit Serum versetzter Milch das Kasein nach Reinigung wieder gefällt werden konnte.

Korschun***) zeigte dann, daß das normale Antilab ein „spezifischer Antikörper“ ist, der in bestimmten Mengenverhältnissen Lab unwirksam macht (neutralisiert). Neben dem thermolabilen Antilab fand Korschun im Pferdeserum ein zweites, bei Zimmertemperatur unwirksames, bei 37° aber bedeutend schneller wirkendes „Pseudoantilab“, das durch „Kochen nicht vernichtet wird und verhältnismäßig leicht durch Tiermembranen dringt“.

In betreff der hemmenden Wirkung im normalen Gewebe vorkommender Stoffe auf proteolytische Fermente liegen Angaben vor von Fermi und Pernossi†) über hemmende Wirkung der Organe gegen Trypsin, von Pugliese und Coggi††) über Hemmung von Pepsin und Trypsin durch Blutserum. Ähnliches

*) Ref. in Malys Jahresbericht 17, 160 (1887).

**) Diss. Rostock 1888.

***) Zeitschr. f. phys. Chemie 36, 141 (1902).

†) Malys Jahresbericht 1894, 723.

††) Ebenda 1897, 832.

berichten Hahn*), Camus und Gley**), Matthes***), Glässner†) und andere. —

Von Wichtigkeit für die uns beschäftigende Frage sind besonders die Untersuchungen von Danilewsky und Weinland.

Von der Frage ausgehend, warum sich die Magenschleimhaut nicht selbst verdaut, hat anscheinend zuerst (1901) A. Danilewsky auf die Existenz von Antipepsin in der Magenschleimhaut aufmerksam gemacht††). Ihm zufolge enthält die Mucosa des Magens eine organische Substanz, die die Wirkung des Pepsins in saurer Lösung hemmt, mit angesäuertem Wasser ausgezogen werden kann, Erwärmen auf 60 bis 70° und sogar kurzdauerndes Kochen verträgt, durch längeres Kochen mit verdünnter Salzsäure allmählich zerstört wird. Natürlicher Magensaft enthält von der Substanz viel weniger als künstlich bereiteter. Pepsin in saurer Lösung zerstört dieses „Antipepsin“, letzteres dagegen vernichtet das Pepsin nicht, sondern paralysiert es nur.

E. Hensel, der diese Versuche unter Benutzung von Fibrinzylindern fortsetzte, teilt weiter mit, daß die antipeptisch wirkende Substanz weder durch Bleiacetat noch Phosphorwolframsäure gefällt wird, daß sie zwar organischer Natur, aber kein Eiweißkörper ist. Er fand sie — d. h. eine gleichartig wirkende — in Leber, Niere, Milz, Herz und Muskeln. Sie wird durch Kochen nicht angegriffen, durch Säure und mehr noch von Alkali von bestimmter Konzentration in ihrer Wirkung beeinträchtigt.

Von einem ähnlichen Gesichtspunkt, namentlich von der rätselhaften Resistenz der Eingeweidewürmer gegen Magen- und Darmfermente ausgehend, untersuchte Weinland†††), ohne von Danilewskys Untersuchungen Kenntnis zu haben, die Antifermente des Magens und Darms. Sie fanden sich in den Prefsäften der Magen- und Darmschleimhaut, waren thermolabil, durch Alkohol bei hoher Konzentration fällbar. — Ich werde Gelegenheit haben, auf Einzelheiten dieser Befunde zurückzugreifen.

*) Berl. klin. Wochenschr. 1897, 499.

**) Arch. f. Physiologie 1897, 764.

***) Münch. med. Wochenschr. 1902, 8.

†) Diese Beiträge 4, 79.

††) Diese und die nachstehenden Angaben von E. Hensel entnehme ich einem Referat von Lawrow im Jahresher. f. Tierchemie 1903, 556. Sie sind mir leider erst lange nach Beginn meiner Untersuchungen, bei Erscheinen dieses Jahrgangs, bekannt geworden und haben daher meine Arbeit nicht mehr beeinflußt.

†††) Zeitschr. f. Biol. 44, 1, 44, 45 (1902).

Hierher gehört endlich noch eine aus jüngster Zeit stammende Beobachtung von Pollak^{*)}. Bei seinen Untersuchungen über die einheitliche Natur des Trypsins fand er, daß eine erhitzte Trypsinlösung eine entschieden hemmende Wirkung auf Trypsin zeigt. Die Hemmung war nur gegen die Leimverdauung gerichtet, während die Verdauung von Serum erst durch viel größere Quantitäten hemmender Flüssigkeit beeinflusst wurde. Der Antikörper, Antiglutinase genannt, dem er diese Wirkung zuschrieb, war kochbeständig, nicht artspezifisch, nicht dialysierbar.

Ein sehr bemerkenswertes physiologisches Vorkommnis eines Antifermentes und zwar einem Ferment gegenüber, das, soviel man weiß, im normalen tierischen Gewebe nicht auftritt, beobachtete Moll^{**)}. Er fand, daß das Serum von Kaninchen auf die harnstoffspaltende Wirkung der Urease einen hemmenden Einfluß ausübt. Dieser Einfluß wurde durch Vorbehandlung mit Fermentinjektionen sehr erheblich gesteigert. Während aber das Fermentserum das Plus seiner Hemmungswirkung bei einstündigem Erhitzen auf 65° einbüßte, wurde die hemmende Kraft des Normalserums bei gleicher Behandlung nicht beeinträchtigt.

Eine gleich bemerkenswerte Tatsache hat in jüngster Zeit Lust^{***)} mitgeteilt. Die Untersuchungen M. Jacobys fortsetzend, beschrieb er ein Anticrotin, das sich in der Magenschleimhaut des Schweines sowie in künstlichen Pepsinpräparaten findet. Es ist hitzebeständig, wird durch das doppelte Volumen absoluten Alkohols und Ganssättigung mit Ammonsulfat ausgefällt und ist nicht dialysierbar. Von anderen darauf untersuchten Organen ergab die Untersuchung der Leber ein negatives, Darm und Lunge ein positives Resultat. Bei Anwesenheit von thermolabilem Injektionsanticrotin addieren sich die Wirkungen beider nicht nur, sondern verstärken sich sogar.

II.

Nachweis und Eigenschaften des thermostabilen Antipepsins.

Die oben erwähnte Beobachtung Pollaks, der zufolge durch Erhitzen von Trypsin ein kochbeständiges Antiferment gebildet, richtiger gesagt, nachweisbar wird, ist so merkwürdig, daß es wünschenswert schien, zu untersuchen, ob auch andere

^{*)} Diese Beiträge 5, 95.

^{**)} Diese Beiträge 2, 344.

^{***)} Diese Beiträge 5, 132.

Fermente dieses Verhalten zeigen, und es womöglich einer theoretischen Deutung zuzuführen.

Doch beschränke ich mich im nachstehenden auf die über „Antipepsin“ gemachten Erfahrungen, die sich in mehrfacher Richtung an die von Danilewsky und Hensel mitgeteilten anschließen.

Ich möchte zunächst die Resultate der einzelnen Versuchsreihen einfach mitteilen, eine eingehendere Erörterung soll am Schlusse im Zusammenhang versucht werden.

a) Versuchsanordnung und orientierende Versuche.

Voraussetzung für eine brauchbare Versuchsanordnung war, da die Resultate vergleichbar sein sollten, die Einhaltung gleicher Volumina und gleicher Acidität in den Einzelversuchen; ersteres weil die Wirksamkeit des Pepsins nicht von seiner absoluten Menge, sondern von seiner Konzentration abhängt, letzteres, weil die Verdauungsgröße mit der Acidität, wenn auch nur in mäßigem Umfange, schwankt.

Wo Abweichungen nicht besonders hervorgehoben sind, diene koaguliertes Eiereiweiß in Mettschen Röhrchen als Verdauungsobjekt; die Verdauungszeit betrug 20 bis 24 Stunden. Das verwendete Pepsin war von Grübler bezogen; zum Vergleich benutzte ich daneben Präparate von Merck, das Pepsinum Germanicum der deutschen Pharmakopöe, endlich Prefsaft aus Schweinemagen.

Das Vorgehen bei den einzelnen Versuchen gestaltete sich meist, wie folgt: 4 ccm einer Lösung von Pepsin in 0,3proz. HCl von angegebenem Gehalt wurden im Wasserbade 5 Minuten auf 80° erhitzt, hierauf zu 2 ccm der gleichen nicht erhitzten, wirksamen Pepsinlösung zugesetzt; das Ganze wurde dann mit Mettschen Röhrchen beschickt und 24 Stunden im Brutschrank stehen gelassen. Als Kontrollversuch dienten 2 ccm wirksamer Pepsinlösung, die statt mit erhitzter Pepsinlösung mit 4 ccm 0,3proz. HCl versetzt waren. Nach 24 Stunden zeigte sich nun regelmäßig, daß im Kontrollversuch von der Eiweißsäule des Mettschen Röhrchens eine größere Strecke wegverdaut war als in der Hauptprobe, die die erhitzte Pepsinlösung enthielt.

Umstehend ein Beispiel für die Hemmungswirkung verschiedener Pepsinpräparate.

Wir sehen hier also dasselbe Verhalten wie beim Trypsin: die erhitzte Lösung besitzt die Fähigkeit, die Verdauungskraft der nicht erhitzten herabzusetzen.

Tabelle I.

Präparat		Verdauung in 24 Stdn. mm	
		Haupt- versuch	Vergleichs- probe
Grübler	2 ccm Pl. *) 1 proz. + 4 ccm Pl., auf 80° erhitzt	6	9,5
"	" 2 " "	5	8
"	" 10 " "	4,4	11
Peps. Germ.	" 10 " "	3,8	5,7
Merck	" 10 " "	2	7

b) Einfluß der Temperatur auf das Auftreten der Hemmungswirkung.

Um diesen zu prüfen, wurden 4 ccm der wie oben bereiteten sauren Pepsinlösung durch 5 Minuten im Wasserbade auf verschiedene Temperaturen erhitzt, dann zu 2 ccm wirksamer Pepsinlösung zugesetzt und 24 Stunden im Brutschrank belassen. Es zeigte sich nun bei Temperaturen bis zu 50° eine Steigerung der Verdauungsgröße gegenüber dem Kontrollversuch; bei 60° aber setzte scharf eine namhafte Hemmung ein, die sich bis 100° in gleicher Höhe erhielt (Vergl. Vers. III).

Tabelle II.

	Tempe- raturen	Verdaute mm in		
		Vers. I	Vers. II	Vers. III
2 ccm 10 proz. Pl. + 4 ccm 0,3 proz. HCl		8	8,5	12
2 ccm 10 proz. Pl. + 4 ccm Pl., erhitzt auf	20°			14
" "	40°			15
" "	50°			15
" "	60°			6
" "	70°		5,5	6
" "	75°		5	7
" "	80°	4	5,5	6
" "	90°	4		6
" "	100°	4		6

*) Pl. bedeutet hier und später: Pepsinlösung in 0,3 proz. Salzsäure. Die Gesamtproben besaßen somit stets diesen Säuregrad.

Die Dauer des Erhitzens ist insofern von geringem Einfluß, als die maximale Hemmung dabei bereits in wenigen Minuten erreicht wird.

Tabelle III.

	Tempe- raturen	Er- hitzungs- zeit	Verdaute mm in		
			Vers. I.	Vers. II.	Vers. III.
2 ccm Pl. + 4 ccm Pl. erhitzt auf	80°	5'	4		
"	80°	10'	4		6
"	100°	5'		2	
"	100°	10'		2	
"	100°	20'		2	
"	gekocht	30'			6

Es ergibt sich aus Tabelle III, daß das hemmende Agens — wir wollen vorläufig immer der Kürze wegen von einem „Hemmungskörper“ sprechen — in der schwach salzsauren Lösung kochbeständig ist und selbst längeres Erhitzen auf 100° ohne irgendwelche Schädigung seiner Wirksamkeit verträgt. Man kann daher auch eine den Hemmungskörper enthaltende Lösung auf dem Wasserbade bis zur Trockne eindampfen, ohne daß der Rückstand, der als hellgelber Firnis den Boden der Schale überzieht, seine Hemmungswirkung eingebüßt hätte.

2 ccm der salzsauren Pepsinlösung + 4 ccm H₂O verdauten 4 mm, 2 ccm Pl. + 4 ccm der wässerigen Lösung des Rückstandes verdauten 0 mm.

c) Eigenschaften des Hemmungskörpers.

Der Hemmungsvorgang tritt bei saurer — geprüft bis 0,6 Proz. HCl — wie neutraler Reaktion in gleicher Weise auf. Er haftet nicht an dem beim Erhitzen der Pepsinlösung sich bildenden Niederschlag.

Die Präparate von Grubler zeigten schon beim Erwärmen auf 50 bis 60° eine leichte Trübung der Lösung, die sich bei höheren Temperaturen zu einem starken flockigen Niederschlag steigerte; ebenso verhielt sich Mercksches Pepsin; das Pepsinum Germanicum zeigte auch bei 80° bloß eine mehr oder minder deutliche Opaleszenz.

Ein Vergleich der Hemmungswirkung einer klar filtrierten Probe und einer nicht filtrierten, erhitzten Probe ergab, daß der Hemmungskörper ganz in das Filtrat übergeht.

2 ccm Pl. + 4 ccm 0,3proz. HCl — verdauten 14 mm.

2 ccm Pl. + 4 ccm Pl. erhitzt auf 100° — 7 mm.

2 ccm Pl. + 4 ccm Pl. „ „ „ filtriert — 7 mm.

Der abfiltrierte Niederschlag gab mit Wasser extrahiert keine hemmende Substanz ab.

Es war danach zu erwarten, daß der Hemmungskörper auch anderen in der Lösung erzeugten Niederschlägen nicht anhaften dürfte. Versuche, bei denen ich sehr reichliche Fällungen von Eiweiß in den Hemmungslösungen hervorrief, bestätigten diesen Befund.

Bei Untersuchungen über die Absorption von Pepsin hat Dr. F. Dauwe*) im hiesigen Laboratorium gefunden, daß Pepsin in kompakte Würfel aus koaguliertem Serum- oder Eiereiweiß zentimetertief hineindiffundiert. Ich untersuchte nun auch den Hemmungskörper nach dieser Richtung und fand, daß er nicht absorbiert wird.

Je 15 ccm der den Hemmungskörper enthaltenden Lösung wurden mit 15 g koaguliertem Serum und 10 g koaguliertem Eiereiweiß einige Zeit stehen gelassen. Vorher und nachher gab die Prüfung auf ihr Hemmungsvermögen denselben Wert. —

Hingegen ist der Hemmungskörper alkoholfällbar.

Bei Zusatz des doppelten Volumen absoluten Alkohols zu einer erhitzten und filtrierten Pepsinlösung fiel ein reichlicher Niederschlag aus. Er wurde abfiltriert, und nach Verjagen des Alkohols bei 40° stellte er eine leicht pulverisierbare, krümlige, weiße Masse dar, die sich leicht in Wasser löste; die Lösung gab keine Biuretreaktion.

Der Niederschlag wurde mit Wasser aufgenommen, und auf sein Hemmungsvermögen geprüft.

2 ccm Pl. + 4 H₂O — verdauten 10 mm.

2 ccm Pl. + 4 ccm Lösung verdauten 2 mm.

Der Hemmungskörper zeigt eine Art spezifischer Wirkung.

Bekanntlich wird koaguliertes Eiereiweiß erheblich schlechter von Pepsin angegriffen als koaguliertes Serumeiweiß. Als ich nun dieses als Verdauungsobjekt benutzte, konnte ich zunächst bei keinem Versuche auch nur eine Spur von Hemmung nachweisen, während Kontrollproben von Eiereiweiß stark gehemmt wurden.

Tabelle IV.

	Verdaute mm	
	Serum	Eiereiweiß
2 ccm Pl. 5 proz. + 4 ccm 0,3 proz. HCl	15	11
" + 4 " Pl. 1 proz. erhitzt auf 80°	15	8
" + 4 " Pl. 2 " " " "	15	8
" + 4 " Pl. 3 " " " "	15	7
" + 4 " Pl. 5 " " " "	12	6

*) Diese Beiträge 6, 426.

Die kleine Hemmung im letzten Versuch mit Serumeiweiß machte es wahrscheinlich, daß das Verhältnis der Konzentrationen zwischen verdauender und hemmender Lösung zur Erzielung einer gleichen Hemmungsgröße bei Verwendung von Serum ein anderes sein müsse als für Eiereiweiß.

Der Versuch rechtfertigte diese Überlegung:

Tabelle V.

		Verdaute mm
2 ccm Pl. 1proz. + 4 HCl.		13
2 " " 1proz. + 4 ccm Pl. 1 proz.	} Erhitzt auf 80°	13
2 " " + 4 " " 5 "		5,6

Nur wenn sehr stark hemmende Lösungen auf schwach verdauende einwirkten, ließ sich die Verdauung von Serumeiweiß zurückdrängen. Daß sich in vielen Fällen gar keine Hemmung zeigte, ist demnach leicht verständlich. Ein ganz ähnliches Verhalten fand Pollak für das Trypsin. Es könnte daher gestattet erscheinen, den Schluß, den er daraus in betreff der Mehrheit der im Trypsin vorkommenden Fermente gezogen hat, auf das Pepsin auszudehnen. Das Pepsin wäre danach kein einheitlicher Körper, wie man bis jetzt angenommen hat, sondern bestünde aus mindestens zwei verschiedenen Fermenten, von denen eines spezifisch für das Eiereiweiß, das andere für das Serumeiweiß wäre. Unser Hemmungskörper wäre eben spezifisch und zwar dem Eiereiweiß verdauenden Ferment gegenüber.

Es darf jedoch nicht verschwiegen werden, daß die Beweiskraft dieses Versuches weniger schlagend ist, als des von Pollak beigebrachten: Bei der Antiglutinase macht sich die Hemmungswirkung gegenüber sehr rasch verlaufender Leimverdauung stark geltend, sehr wenig gegenüber der langsameren Serumverdauung. In meinem Falle wird die träger fortschreitende Verdauung des Eieralbumins gehemmt, nicht oder kaum merklich jene des gut angreifbaren Serumeiweiß. Der Unterschied könnte sonach, wenigstens zum Teil, durch die ungleiche Angreifbarkeit der beiden Eiweißarten bedingt sein. Dieser Einwand wird allerdings einigermaßen dadurch abgeschwächt, daß der Hemmungskörper, wie ich feststellen konnte, auch die Pepsinwirkung auf sonst sehr gut angreifbares Eiweiß, so auf Fibrin und Fleisch, stark hemmt.

d) Abhängigkeit der Hemmungswirkung von der Konzentration der angewandten Pepsinlösungen und ihr Wirkungsgesetz.

Wie aus nachfolgendem Versuche hervorgeht, nimmt die Größe der Hemmung mit der Konzentration der erhitzten Ausgangslösung sehr deutlich zu.

Tabelle VI.

	Verdaute mm
2 ccm Pl. 1 proz. + 4 HCl.	5
2 " " 1 " + 4 ccm Pl. 1 proz. erhitzt auf 80°	3,5
+ 4 " " 2 " " " "	2,3
+ 4 " " 10 " " " "	0

Es war nun weiter von Interesse zu sehen, ob die Hemmungswirkung dem Pepsingehalt der Präparate parallel geht, schon aus rein praktischen Gründen, um zu wissen, wie sich das Hemmungsvermögen mit der peptischen Valenz des Pepsins ändert.

Zu diesem Zwecke untersuchte ich zunächst das Grüblersche Präparat bei verschiedenen Konzentrationen, ferner das Mercksche Pepsin, das der Pharmakopöe, und endlich Preßsaft aus Schweinemagen.

Die Versuche ergaben nun, daß bei demselben Präparate die hemmende der peptischen Valenz annähernd proportional ist, daß aber beim Vergleich der verschiedenen Präparate untereinander bedeutende Verschiedenheiten bestehen. Man kann das vielleicht dahin deuten, daß der Hemmungskörper wegen der verschiedenen Bereitungsweisen der einzelnen Präparate in wechselnden Mengen in dieselben übergeht.

Die folgende Tabelle enthält Mittelwerte aus einer größeren Versuchszahl.

Tabelle VII.

Präparat	Verdauende Lösung	Verdaute mm bei Zusatz von	
		4 ccm HCl	4 ccm Pepsinlösung erhitzt auf 80°
Grübler	2 ccm Pl. 10 proz.	11,3	5
"	2 " 2 "	11	5
"	2 " 1 "	7	5
Merck	2 " 1 "	7	4,5
Peps. Germ.	2 " 1 "	5,6	3,7
"	2 " 1 "	2,3	1,6
Preßsaft I	2 "	13	5,5
Preßsaft II	2 "	14	5,6

Von Bedeutung für die theoretische Deutung des Hemmungsvorganges war die Frage, wie sich die Größe der Hemmung verhält, wenn man die Menge des Hemmungskörpers ändert, also wenn man auf eine Verdauungsflüssigkeit von bestimmter Wirkung steigende Mengen Hemmungslösung einwirken läßt.

Die Versuchsanordnung war folgende: Zu je 2 ccm Pepsinlösung, deren Verdauungskraft in den einzelnen Versuchsreihen konstant war, wurden steigende Mengen einer Hemmungslösung hinzugefügt und die Volumina in allen Reagenzgläsern mit 0,3proz. HCl gleich gemacht.

Tabelle VIII.

	Verdaute mm in				
	Vers. I.	Vers. II	Vers. III.	Vers. IV.	Vers. V.
2 ccm Pl. + 4 ccm 0,3 proz. HCl	10	6,6	14,5	9,3	6
2 " " + 1/2 ccm Pl. erhitzt auf 80°				8	
2 " " + 1 " " " " "	7,8	5,3	7	6,3	6
2 " " + 1 1/2 " " " " "				5	
2 " " + 2 " " " " "	5	3,6	6	3	4,6
2 " " + 2 1/2 " " " " "				1,6	
2 " " + 3 " " " " "	3	1	5	1	3,6
2 " " + 3 1/2 " " " " "				nicht mehr meßbar	
2 " " + 4 " " " " "	3	0	4		3
2 " " + 5 " " " " "					2
2 " " + 6 " " " " "					1

Mit Ausnahme der III. Reihe zeigen die Versuche Proportionalität zwischen der Menge des zugesetzten erhitzten Pepsins und der Größe der Hemmungswirkung; die angewandte quantitative Methode gestattet keine schärfere Formulierung.

III.

Natur des Hemmungskörpers.

Wie bereits erwähnt wurde, kann der Hemmungskörper in sehr wirksamer Lösung erhalten werden, die keine Biuretreaktion zeigt. Es ist daher sehr unwahrscheinlich, daß es sich um einen nicht koagulablen Proteinstoff handelt, wenn man nicht annehmen will, daß bei ihm die Hemmungswirkung eine ungleich feinere Reaktion darstellt, als es die Biuretreaktion ist. Ausschließen läßt sich diese Möglichkeit allerdings nicht.

Da es zunächst nicht aussichtsvoll schien, auf eine chemische Isolierung des Hemmungskörpers auszugehen, habe ich mich darauf beschränkt, auf indirektem Wege etwas über seine Natur zu ermitteln.

Wie bereits eingangs erwähnt wurde, kennen wir eine große Anzahl Körper, die die Fermentwirkungen störend beeinflussen. Es war daher zu untersuchen, ob die verwendeten Pepsinpräparate etwa solche bekannte Hemmungskörper enthielten. Diese Präparate bestehen, soweit es sich beurteilen läßt, nur zum allergeringsten Teil aus Pepsin; die Hauptmasse sind koagulable Eiweißkörper, der Rest anderweitige Zellbestandteile und anorganische Salze. Unter Umständen können sich darin geringe Mengen von Albumosen und anderen Verdauungsprodukten vorfinden.

Daß die vorhandenen unlöslichen koagulablen Eiweißkörper nicht als die Ursache der Hemmung zu betrachten sind, geht ohne weiteres aus dem Umstande hervor, daß die wirksame Substanz beim Koagulieren ins Filtrat geht.

Da es bekannt ist, daß die Anhäufung von Verdauungsprodukten eine Hemmung für das Fortschreiten der Verdauung abgibt, habe ich mir von der Größe dieser Hemmung bei meiner Versuchsanordnung eine Vorstellung zu bilden versucht, indem ich verschiedene annähernd rein dargestellte Fibrinalbumosen der hiesigen Institutssammlung zu den Verdauungsproben zusetzte und den Säuregrad gleich machte.

Tabelle IX.

	Verdaute mm
2 ccm Pl. + 4 ccm HCl	11
„ „ + 4 „ 5 proz. Lösung v. Albumose Aα (alkohollösl.)	4
„ „ + 4 „ „ „ „ „ „ (alkoholunlösl.)	2
„ „ + 4 „ „ „ „ „ „ Heteroalbumose	5
„ „ + 4 „ „ „ „ „ „ Thioalbumose (alkohollösl.)	3

Auch bei Verdünnung der zugesetzten Albumosenlösung bis zu 1 Proz. zeigte sich eine, dann aber nur geringe, Hemmung (9:11 mm). Eine 1proz. Lösung von käuflichem Wittepepton hemmte übrigens garnicht. Jedenfalls kommt danach der Einfluß dieser Verdauungsprodukte bei unserem Hemmungsvorgang nicht in Betracht, da das angewandte Pepsin höchstens Spuren von Albumosen enthalten haben konnte, da ferner, wie oben erwähnt,

auch Lösungen, die überhaupt keine Biuretreaktion darboten, stark hemmend wirkten.

Viel eher ist daran zu denken, daß die oft beobachtete hemmende Wirkung von Albumosenpräparaten gelegentlich von anhaftendem Hemmungskörper veranlaßt war.

Daß die anorganischen Salze bei der Hemmungswirkung beteiligt sein sollten, ist bei der geringen Menge, in der sie in Pepsinpräparaten enthalten sind, von vornherein unwahrscheinlich.

Übrigens habe ich mich noch in folgender Weise davon überzeugt: Die Asche von 1 g Pepsin wurde mit 10 ccm Wasser aufgenommen und 4 ccm davon wurden statt der Hemmungslösung zu 2 ccm Pepsinlösung zugesetzt; es zeigte sich keine Spur einer Hemmung, selbst eine 1 proz. NaCl-Lösung hemmte noch nicht.

Vergleicht man die mitgeteilten Beobachtungen mit den Angaben von Danilewsky und Hensel einerseits, und von Weinland andererseits, so ergibt sich in der Hauptsache eine Übereinstimmung mit den Erfahrungen der russischen Autoren: Ihr Antipepsin und mein Hemmungskörper stimmen in der Kochbeständigkeit, der Resistenz gegen Säure und Alkali sowie darin überein, daß es sich um keinen Eiweißkörper handelt. Hingegen finde ich im Gegensatz zu ihnen den Hemmungskörper durch Alkohol fällbar.

Weinlands aus Magenschleimhaut hergestelltes Antipepsin ist hingegen anscheinend nicht kochbeständig*). Ferner wird es schon durch schwache Säuren (0,4 bis 0,6 Proz.) zerstört (ich fand bis 5 Proz. HCl auf meinen Hemmungskörper ohne merkliche Wirkung), ist aber alkoholfällbar.

e) Verbreitung der antipeptischen Wirkung.

Anschließend an diese Aufzählung der Eigenschaften des Hemmungskörpers möchte ich noch einiges über sein Vorkommen erwähnen: Wie erinnerlich habe ich den Hemmungskörper auch in Magenpreßsäften nachweisen können; ich versuchte ihn nun aus der Schleimhaut direkt zu extrahieren.

50 g Schleimhaut von Schweinemagen werden möglichst zerkleinert und in kochendem Wasser 15 Minuten extrahiert. Die Flüssigkeit wurde dann soweit eingeeengt, daß das Volumen von Extrakt plus Rückstand 100 cm betrug. Diese Reduktion wurde auch bei den weiteren gleich zu erwähnenden Versuchen vorgenommen, um einen Vergleichmaßstab zu

*) Eine spezielle Angabe über die Hitzebeständigkeit des aus Magenschleimhaut erhaltenen Antipepsins finde ich bei Weinland nicht, wohl aber für das aus Askariden erhaltene; doch geht aus der Darstellung hervor, daß er auch das Antipepsin aus Magenschleimhaut als thermolabil ansieht.

haben. Nach dem Filtrieren wurde auf Hemmung untersucht, indem ich in gewöhnlicher Weise 4 ccm Extrakt auf 2 ccm der salzsauren 1 proz. Pepsinlösung einwirken ließ. Es zeigte sich starke Hemmung.

Wir hätten uns also etwa vorzustellen, daß der Hemmungskörper neben dem Pepsin in den Drüsen der Magenschleimhaut gebildet wird. Gegen sein Austreten in den sezernierten Magensaft scheinen dagegen Schutzmaßregeln getroffen zu sein. Als eine solche ist vielleicht die von Weinland erwähnte Tatsache zu betrachten, daß sein Antipepsin sehr fest am Zellprotoplasma haftet, da es in der zweiten Preßfraktion in größerer Menge erscheint, als in der ersten. Ebenso ließe sich etwa meine Beobachtung verwerten, daß mein Hemmungskörper nicht durch Eiweißmembranen (Zellwände) diffundiert.

Auch mit Extrakten anderer Organe konnte ich die Pepsinverdauung hemmen. So hemmten nach derselben Methode hergestellte Extrakte aus Darm, Leber, Milz in gleicher Intensität wie der Magenauzug, solche aus Nieren und Nebennieren eine Spur schwächer. Der Annahme, daß auch diese Hemmung auf der Anwesenheit des Hemmungskörpers beruht, steht nichts entgegen, zumal da wir ja auch über das weitere Schicksal des resorbierten Pepsins wenig wissen.

IV.

Wird der Hemmungskörper erst durch Erhitzen gebildet?

Wenn es auch zunächst nicht möglich war, über die chemische Natur des Hemmungskörpers näheres festzustellen, so konnte ich doch die Frage entscheiden, ob er im Pepsinpräparat vorgebildet ist, oder erst durch das Erhitzen entsteht. Wir haben da zwischen folgenden Möglichkeiten zu entscheiden.

1. Der Hemmungskörper entsteht aus dem Pepsin selbst beim Erhitzen.
2. Er ist von vornherein in der Pepsinlösung neben dem Pepsin als solcher vorhanden, oder in Gestalt einer Muttersubstanz, die durch das Erhitzen aktiviert wird.

Gegen die erste Annahme, daß er aus dem Pepsin selbst in irgend einer Weise entsteht, spricht die Tatsache, daß die peptische und die hemmende Valenz verschiedener Pepsinpräparate nicht parallel gehen (Tabelle VII), was doch der Fall sein müßte, wenn zwischen den Trägern beider Funktionen ein genetischer Zusammenhang bestünde. Es war also die andere Möglichkeit zu prüfen, daß er oder eine Vorstufe von ihm bereits in der ursprünglichen Pepsinlösung neben dem Pepsin vorhanden ist.

Eine Entscheidung war von der Aufklärung der Frage zu erwarten, welche Bedeutung das Erhitzen für das Auftreten des Hemmungskörpers hat. Das Erhitzen räumt jedenfalls die Pepsinwirkung hinweg; es kann also der Hemmungskörper von vornherein vorhanden gewesen sein, nur in seiner Wirkung durch das aktive Pepsin überkompensiert, oder er ist nicht vorgebildet und entsteht erst beim Erhitzen. Der Umstand, daß sich die Hemmung scharf bei 60° zeigt — der Tötungstemperatur des Pepsin — spricht mehr für die erstere Auffassung.

Um einen direkten Beweis dafür zu erbringen handelte es sich darum, entweder Pepsin und Hemmungskörper in derselben Lösung nebeneinander nachzuweisen, oder sie ohne Anwendung hoher Temperaturen zu trennen. Letzteres Verfahren bot mehr Aussicht auf Erfolg. Nachdem sich die Trennung durch Fällungsmittel (Alkohol, Uranylacetat) nicht als durchführbar erwiesen hatte, gelang sie mit Hilfe der bereits erwähnten Eigenschaft des Pepsins in Eiweißwürfel hineinzudiffundieren:

Je 15 ccm einer 1 proz. Pepsinlösung wurden mit 15 g koagulierte und in Würfel geschnittenem Serum- und 10 g ebensolchem Eiereiweiß 24 Stunden stehen gelassen. Die Lösung wurde vorher und nachher auf Verdauungs- bzw. Hemmungsvermögen gegen 1 proz. Pepsinlösung geprüft.

Tabelle X.

	Verdaute mm		
	vorher	N. d. Stehen mit koag.	
		Serum	Eiereiweiß
2 ccm der Lösung + 4 ccm H ₂ O	7	1,5	0
2 ccm Pl. 1 proz. + 4 ccm Lösung, ungekocht		4	3
2 ccm Pl. 1 proz. + 4 ccm Lösung, gekocht	4	4	3,5

Das Resultat dieser und anderer ähnlicher Versuche bestätigte vollauf unsere frühere Überlegung. Die Eiweißwürfel absorbierten das Pepsin, nicht aber den Hemmungskörper. Nachdem das Pepsin durch Absorption aus der Lösung entfernt worden war, zeigte sie vor und nach dem Kochen die gleiche hemmende Valenz (4). Daraus ergibt sich, daß der Hemmungskörper bereits in der ursprünglichen Pepsinlösung vorgebildet ist, und sich hier nur deshalb nicht geltend macht, weil seine Wirkung durch den Überschuß noch wirksamen Pepsins verdeckt ist.

Da das Pepsin nicht nur durch Erhitzen zerstört werden kann, war zu erwarten, daß sich der Hemmungskörper auch noch mit anderen Mitteln nachweisen lassen würde, die das Pepsin zerstören, das Antipepsin aber nicht.

Solche Mittel sind z. B. die Einwirkung von Alkali oder Säure.

2 ccm Pepsinlösung wurden mit Lauge neutralisiert, dann mit 1 ccm n_{10} NaOH versetzt und 5 Minuten stehen gelassen, nach dieser Zeit mit Säure zurückneutralisiert, auf die ursprüngliche Acidität gebracht und mit Mettschen Röhrchen in den Brutschrank gestellt. Als Kontrollversuch dienten 2 ccm Pepsinlösung, der die verwendeten Reagenzien in derselben Quantität, aber schon vorher gemischt, zugesetzt worden waren. Es geschah dies, um den Einfluß der beim Neutralisieren entstandenen Salze bei der Beurteilung der Hemmungsgröße ausschalten zu können.

Fügte man nun 4 ccm einer solchen neutralisierten Alkali-Pepsinlösung zu 2 ccm einer wirksamen Pepsinlösung hinzu, so konnte man auch hier eine starke Hemmung beobachten. Es verdaute z. B. ein solches Gemisch 4 mm Eiereiweiß gegen 8 mm in dem sonst gleich konzentrierten Kontrollversuch.

Nach Analogie der durch Erhitzen hervorgerufenen Erscheinung muß man auch hier den Einfluß eines Hemmungskörpers annehmen, und wir stehen vor der Frage, ob wir den durch Erhitzen erhältlichen Hemmungskörper oder einen neuen vor uns haben.

Die Tatsachen sprechen für die erstere Ansicht: Erstens wirkt der Hemmungskörper bedeutend schlechter gegen die Serum- als gegen die Eiereiweißverdauung. Sodann ließ sich zeigen, daß der Einfluß des Alkali analog dem des Erhitzens nur in einer Zerstörung des Pepsins besteht:

Bei der Einwirkung des Alkali durch 5 Minuten verdauten die Proben 2,5 mm, bei 15 Minuten langer Einwirkung ebensoviel, neutralisierte ich aber erst 1 Stunde nach dem Zusetzen des NaOH, so war keine Spur von Verdauung zu sehen, das Pepsin war eben ganz zerstört.

Übrigens gelang es auch, einen experimentellen Beweis für die Identität beider zu erbringen.

In 8 ccm Pepsinlösung wurde auf die gewöhnliche Weise der Alkalihemmungskörper erzeugt; 4 ccm wurden hierauf gekocht und ebenso wie 4 andere ungekochte zu je 2 ccm wirksamer Pepsinlösung zugesetzt. Nach 24 Stunden hatten beide Proben gleich viel Eiereiweiß verdaut.

Tabelle XI.

	Verdaute mm	
	Vers. I.	Vers. II.
2 ccm Pl. + 4 ccm Lösung, ungekocht	4	6
2 ccm Pl. + 4 ccm Lösung, gekocht	4	6

In beiden Proben enthielt die Lösung somit die gleiche Menge Hemmungskörper. In der gekochten Probe war kein weiterer Antikörper neben dem bereits durch Alkali gebildeten „entstanden“. Da wir aber wissen, daß der Kochantikörper gar nicht erst „entsteht“, so läßt sich die Erscheinung ohne Zwang folgendermaßen erklären: In beiden Fällen liegt nur Zerstörung des Pepsins vor,

nach dessen Wegfall der für Hitze und verdünntes Alkali unangreifbare Hemmungskörper in gleicher Wirksamkeit zu Tage tritt.

Ganz analog wie durch Alkali ließ sich auch durch stärkere Säure (5 bis 10 Proz. HCl) eine Hemmung erzielen. Doch führe ich die Versuche nicht genauer an, da sie genau wie die Alkaliversuche ausgeführt wurden; die angestellten Überlegungen gelten auch für diesen Fall.

V.

Über den Hemmungsvorgang.

Bei jeder Hemmung einer Fermentreaktion haben wir bekanntlich zwischen drei Möglichkeiten zu entscheiden:

1. Verändert der Hemmungskörper das Substrat?
2. Greift er das Ferment an?
3. Beeinflußt er den Vorgang?

Daß der erste Fall hier nicht vorliegt, läßt sich leicht zeigen: Mettsche Röhrchen, die mehrere Tage in einer Hemmungslösung gelegen hatten, wurden nachher von Pepsin in gleichem Maße angegriffen, wie frisch bereitete.

Die Tatsache, daß die Pepsinwirkung auf koaguliertes Serum kaum beeinträchtigt wird, wohl aber die auf koaguliertes Eiereiweiß, scheint eher für die zweite Auffassung des Hemmungsvorganges zu sprechen, wonach der Hemmungskörper eine spezifische Beziehung zu der auf Eiereiweiß wirkenden Fermentkomponente hätte. Auch hier wären dann noch zwei Möglichkeiten auseinander zu halten:

1. Daß der Hemmungskörper das betreffende Ferment zerstört;
2. daß er sich mit ihm zu einem unwirksamen „neutralen“ Komplex vereinigt.

Die erste Annahme ist ausgeschlossen, da sich zeigen ließ, daß in Lösungen, die durch Zusatz des Hemmungskörpers unwirksam gemacht worden waren, das Pepsin unversehrt erhalten bleibt:

Es lassen sich nämlich leicht Gemische von Pepsin und Hemmungskörper herstellen, die angesäuert gar nicht verdauen; es müßte also in diesen Fällen das ganze vorhandene Pepsin vernichtet sein. Bringt man aber Mettsche Röhrchen, die einige Zeit in solchen neutralen Lösungen gelegen hatten, in 0,3proz. HCl, so werden sie verdaut. Dies läßt sich nur so erklären, daß das Pepsin aus den unwirksamen Lösungen in die Eiweißzylinder hineindiffundierte und sie nach Salzsäurezusatz verdaute.

Es bleibt aber noch die andere Möglichkeit, daß Ferment und Hemmungskörper sich gegenseitig „absättigen“, ähnlich wie nach Ehrlichs Vorstellung Toxin und Antitoxin.

Weitere Versuche zeigten aber, daß die Verhältnisse weniger einfach lagen. Schon die Untersuchung der quantitativen Verhältnisse der Absättigung (vgl. Tab. VIII) gab, wie oben erwähnt, kein genügend gleichmäßiges Resultat.

Auf Grund dieser Annahme wäre ferner zu erwarten, daß sich ein Mischungsverhältnis von Pepsin und Hemmungskörper finden lassen müßte, bei welchem die Verdauung dauernd und vollständig gehemmt würde.

Das war allerdings scheinbar der Fall. In Tab. VI z. B. sehen wir, daß 4 ccm 10proz. Hemmungslösung die Wirkung von 2 ccm 1proz. Pepsinlösung vollständig aufheben. Weitere Versuche haben das bestätigt. Eine solche Mischung würde gleichsam eine Limes-Dosis im Sinne Ehrlichs darstellen und könnte als Einheit für die Bestimmung der Hemmfähigkeit einer Lösung dienen.

Aber diese „Neutralisation“ war nur eine scheinbare. Die Pepsinwirkung war nur sehr stark verzögert und es ließ sich durch immer größeren Zusatz von Hemmungslösung die Verdauung zwar immer weiter hinausschieben, aber nach genügend langer Zeit war sie doch immer wieder nachweisbar.

Durch Zufall blieb einmal eine solche neutralisierte Lösung doppelt so lange als die übrigen Proben (48 Stunden) im Brutschrank stehen, und nach dieser Zeit zeigte sich eine schwache Verdauung. Ich untersuchte die Erscheinung nun genauer und setzte zu 2 ccm 1proz. Pepsinlösung 4 ccm sehr wirksamer Hemmungslösung; nach 6 Stunden war noch keine Verdauung bemerkbar, nach 12 Stunden waren 2 mm wegverdaut. Andere 2 ccm Pepsinlösung mit 6 ccm Hemmungslösung versetzt hatten nach 12 Stunden nur 1 mm verdaut; nach Zusatz von weiteren 6 ccm Hemmungslösung zu dieser Probe war an neuen Mettschen Röhrchen erst nach 20 Stunden 1 mm verdaut.

Es ist nun von Interesse, daß sich in der Literatur eine Angabe über ein ganz ähnliches Verhalten eines anderen Hemmungskörpers findet. Weinland fand, daß der Schutz seiner Antifermente kein „unbegrenzter“ war; nach genügend langer Zeit wurde das Fibrin doch verdaut: Bei Pepsineinwirkung war nach 12 Tagen die Hauptmasse des Fibrins gelöst, bis zur Lösung des letzten Restes der Flocke dauerte es oft noch länger. Für die Trypsinverdauung dauerte die Hemmung 14 Tage und darüber.

Ähnliche Beobachtungen machte einer mündlichen Mitteilung zufolge Herr Dr. Julius Baer bei Versuchen über Autolyse. Er konnte durch Serumzusatz die Autolyse anscheinend bis zum vollständigen Verschwinden zurückdrängen, sah sie aber nach einigen Tagen doch wieder eintreten.

Hält man an der Bindungsvorstellung fest, so kann man sich diese Tatsachen nur so erklären, daß die Bindung von Ferment

durch den Hemmungskörper eine sehr leicht dissoziabile ist, und daß der durch Dissoziation freigewordene Anteil des Hemmungskörpers von dem nun ebenfalls wieder teilweise wirksam gewordenen Verdauungsferment zerstört wird.

Einfacher lassen sich alle Erscheinungen verständlich machen, wenn man annimmt, daß der Hemmungskörper nicht das Ferment selbst, sondern den von ihm hervorgerufenen Prozeß beeinflusst.

Analoge Vorgänge finden wir auch in der Chemie der anorganischen Fermente. So setzt z. B. 0,00004 g Mannit in 1 ccm die Oxydationsgeschwindigkeit einer 800 Mal so großen Natriumsulfitlösung auf die Hälfte herab*). Ebenso verlangsamen Spuren von Nikotin, Morphin, Chinin, Cyankalium usw. die Oxydation von Zinnchlorür oder Natriumsulfit durch Sauerstoff**). Man bezeichnet solche Stoffe als „negative Katalysatoren“***).

Als einen solchen negativen Katalysator, nur von sehr intensiver Wirkung, hätte man denn auch den untersuchten Hemmungskörper zu betrachten.

Daß sich unter den im normalen Tierkörper vorgebildeten Hemmungskörpern auffällig viel relativ hitzebeständige finden — Korschuns Pseudoantilab, Danilewskys und mein Antipepsin, Molls Antiurease, Lusts Antikrotin, Pollaks Anti-glutinase — während die Immunisierung zu homologen, aber thermolabilen Körpern führt, weist auf eine noch verborgene Regelmäßigkeit bei der Entstehung dieser Körper hin.

*) Bigelow, Zeitschr. f. physik. Chemie 26, 503.

**) Joung, Journ. Amer. Chem. Soc. 23, 119 u. 24, 297.

***) Vgl. Bredig, Ergebnisse der Physiologie 1. Biochemie 142.

XXXVII.

Die Zusammensetzung des Blutscheibenstromas und die Hämolyse.

Von Dr. Olinto Pascucci (Rom).

Erste Mitteilung.

Die Zusammensetzung des Stromas.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut zu Straßburg.

I.

Bekanntlich lassen sich die Blutscheiben durch verschiedene wenig tiefgreifende Einwirkungen in einen farblosen, im Blutserum unlöslichen Anteil, das Stroma*) Rolletts und der meisten späteren Autoren, und einen blutfarbstoffreichen, im Serum löslichen Anteil trennen. Während nun an Angaben über die Gesamtzusammensetzung des Blutes und über die chemische Natur des Blutfarbstoffs kein Mangel ist, liegen nur spärliche Angaben über den chemischen Aufbau des Stromas vor, obgleich an seiner Bedeutung für die physiologische Intaktheit und Funktionsfähigkeit der Blutscheiben kein Zweifel bestehen kann. Allein die Schwierigkeiten, das Stroma nach Abtrennung vom Hämoglobin in genügender Menge zur Darstellung zu bringen, scheint die Forscher mit ganz wenigen Ausnahmen von der Untersuchung abgeschreckt zu haben.

Schon vor nahe 40 Jahren hat L. Hermann darauf hingewiesen, daß die Wirkung der blutkörperchenlösenden Agentien mit hoher Wahrscheinlichkeit durch eine Einwirkung derselben auf das Protogon der Blutscheiben zu erklären sei. Heute, wo die Frage der Hämolyse eine noch viel allgemeinere biologische

*) Wenn ich hier und im nachfolgenden zunächst die übliche Bezeichnung „Stroma“ festhalte, so geschieht dies nur im Interesse der Verständlichkeit und nicht etwa, weil ich Rolletts Auffassung des Stromas bestätigt finde. Im Gegenteil, wie noch auseinanderzusetzen sein wird, sind meine Erfahrungen viel besser mit der Membrannatur des „Stromas“ in Einklang zu bringen.

Bedeutung erlangt hat, bedarf die Wiederaufnahme dieser Untersuchungen keiner weiteren Begründung.

Nachdem Hermann die Anwesenheit eines Körpers von dem Verhalten des Protagons von Liebreich in den Blutscheiben erkannt hatte und auch die Vermutung ausgesprochen hatte, daß dieses „Protagon“ ein Bestandteil des Stromas sein dürfte, hat dann Hoppe-Seyler festgestellt, daß die Blutscheiben neben Hämoglobin und anorganischen Salzen geringe Mengen eines globulinähnlichen Eiweißkörpers, Cholesterin und Lecithin enthalten. Welchem Teil der Blutscheibe, ob dem Stroma oder der es erfüllenden Farbstofflösung, diese Bestandteile angehören, war schon aus ihren Löslichkeitsverhältnissen zu entnehmen. Es war von vorneherein anzunehmen, daß das Cholesterin und Lecithin vorzugsweise dem serumunlöslichen Stroma angehören dürften.

Das Verdienst, die Zusammensetzung des Stromas in qualitativer Richtung klargelegt zu haben, gebührt Wooldridge, der unter C. Ludwigs Leitung zuerst die Darstellung des isolierten Stromas in Angriff nahm. Nach Entfernung des Serums löste Wooldridge die Blutkörperchenmasse in Wasser, versetzte dieses mit Äther und fällte die Stromata mit Kaliumdisulfat. Diese sind frisch dargestellt ganz löslich in 2proz. Salzsäure, nach längerem Verweilen unter Wasser lösen sie sich in der verdünnten Salzsäure nur unter Zurücklassung eines nucleinartigen Körpers. Durch Ausziehen des Stromaniederschlags mit Alkohol und Äther erhielt Wooldridge Cholesterin und Lecithin. Fett fand sich nicht. Durch Ausziehen mit 5proz. Kochsalzlösung und Sättigung des Auszugs mit Kochsalz erhielt er ein Globulin. Das zurückbleibende Stroma enthielt dann noch einen Körper, der in verdünnter Säure und in Alkali leicht löslich war und sich bei Pepsinverdauung in Pepton und einen phosphor- und schwefelhaltigen Körper spalten ließ, der dem Miescherschen Nuclein entsprach.

Um die Rolle zu beurteilen, die das Stroma der Blutscheiben bei Diffusionsvorgängen sowie bei der Hämolyse spielt, genügt diese qualitative Kenntnis seiner Zusammensetzung nicht. Ich habe daher über Anregung von Herrn Prof. Hofmeister die Mengenverhältnisse, in denen die einzelnen Stoffe am Aufbau der Stromata beteiligt sind, genauer zu ermitteln versucht.

Ich habe zuerst nach Wooldridges Vorschrift, dann nach einem eigenen Verfahren Stromata aus dem leicht in genügender Menge zu beschaffenden Pferdeblut dargestellt, und deren Trockengewicht, Stickstoff- und Aschengehalt, sowie den Gehalt an mit Äther, Chloroform und Alkohol ausziehbaren Stoffen bestimmt.

II.

Darstellung nach Wooldridge.

In der Darstellung folgte ich zunächst der Vorschrift von Wooldridge. Bezüglich der angewandten Methoden genügt ein kurzer Hinweis.

Das Trocknen geschah im Vakuum über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz. Zur Extraktion bediente ich mich des Soxhlet'schen Apparats und zwar wurde stets zuerst mit Äther, dann mit Chloroform, zuletzt mit Alkohol erschöpft. Die Stickstoffbestimmung führte ich nach Kjeldahl aus.

Tabelle I.

Zusammensetzung der nach Wooldridge erhaltenen Präparate.

Pferd A.	1,6050 g Subst.	gaben	0,0142 g Asche	=	0,885 Proz.
	0,7354 „ „ „		0,0060 „ „	=	0,815 „
				Mittel	= 0,85 Proz.
	0,205 „ „ „		0,0232 „ Stickstoff	=	11,87 „
	0,253 „ „ „		0,0277 „ „	=	10,96 „
				Mittel	= 11,16 Proz.
	7,0775 „ „ „		2,4683 „ in Äther, Chloroform		
			u. Alkohol lösl. Subst.	=	34,87 „
	10,3438 „ „ „		3,6102 „ in Äther, Chloroform		
			u. Alkohol lösl. Subst.	=	34,89 „
				Mittel	= 34,88 Proz.
Pferd B.	0,5321 g Subst.	gaben	0,0047 g Asche	=	0,883 „
	0,3114 „ „ „		0,0027 „ „	=	0,856 „
				Mittel	= 0,87 Proz.
	0,1607 „ „ „		0,0211 „ Stickstoff	=	18,10 „
	0,2510 „ „ „		0,0331 „ „	=	13,18 „
				Mittel	= 13,14 Proz.
	12,0048 „ „ „		3,6590 „ in Äther, Chloroform		
			u. Alkohol lösl. Subst.	=	30,49 „
	8,3075 „ „ „		2,5232 „ in Äther, Chloroform		
			u. Alkohol lösl. Subst.	=	30,37 „
				Mittel	= 30,43 Proz.
Pferd C.	0,385 g Subst.	gaben	0,0037 g Asche	=	0,96 „
	0,1583 „ „ „		0,0014 „ „	=	0,88 „
				Mittel	= 0,92 Proz.
	0,3042 „ „ „		0,0364 „ Stickstoff	=	11,96 „
	0,1831 „ „ „		0,0218 „ „	=	11,91 „
				Mittel	= 11,94 Proz.
	5,4728 „ „ „		1,7258 „ in Äther, Chloroform		
			u. Alkohol lösl. Subst.	=	31,52 „
	7,3428 „ „ „		2,3426 „ in Äther, Chloroform		
			u. Alkohol lösl. Subst.	=	31,90 „
				Mittel	= 31,71 Proz.

Pferd D.	0,5217 g Subst.	gaben	0,0045 g Asche	= 0,86 Proz.
	0,3403 „ „ „		0,0031 „ „	= 0,91 „
				Mittel = 0,88 Proz.
	0,1879 „ „ „		0,0241 „ Stickstoff	= 12,82 „
	0,2471 „ „ „		0,0288 „ „	= 11,66 „
				Mittel = 12,24 Proz.
	10,0340 „ „ „		3,2003 „ in Äther, Chloroform	
			u. Alkohol lösl. Subst.	= 31,89 „
	9,0782 „ „ „		3,0041 „ in Äther, Chloroform	
			u. Alkohol lösl. Subst.	= 33,09 „
				Mittel = 32,49 Proz.

III.

Darstellung nach dem neuen Verfahren.

In einer zweiten Versuchsreihe benutzte ich ein einfacheres Verfahren zur Darstellung des Stromas. Ich vermied dabei den Zusatz von Äther, der möglicherweise einen Verlust an ätherlöslicher Substanz veranlaßt haben konnte, so wie die Verwendung des sauren Kaliumsulfats, das so stark saure Eigenschaften hat, daß eine Veränderung der Membranbestandteile nicht ausgeschlossen schien. Die Isolierung gelang unter bestimmten Bedingungen mit Hilfe von Ammonsulfat.

Man läßt die Blutscheiben des defibrinierten Blutes sich absetzen, hebert das überstehende Serum ab und versetzt den Blutkörperbrei mit dem 15 bis 20 fachen Volum einer $\frac{1}{5}$ gesättigten Ammonsulfatlösung. (Der Blutkörperchenbrei kann vorher nach Wooldridge durch Behandeln mit 2proz. Kochsalzlösung von Serum befreit werden, doch ist dies nicht unumgänglich nötig.) Nach gutem Umrühren läßt man die Blutscheiben sich absetzen, hebert die überstehende Ammonsulfatlösung ab, zentrifugiert anhaltend und gießt die überstehende Flüssigkeit ab. Der Bodensatz wird in ganz dünner Schicht auf flachen Porzellantassen ausgebreitet und bei Zimmertemperatur eintrocknen gelassen. Je rascher dieses Eintrocknen erfolgt, desto bequemer gestaltet sich die weitere Darstellung*). Die trockene Masse wird in kaltem Wasser verteilt, worin sich der Farbstoff löst, während die Stromata sich am Boden sammeln, und bleibt darin längere Zeit, ungefähr 24 Stunden bei 0°. Dann wird das Waschwasser über dem Bodensatz durch Dekantieren so oft gewechselt, bis es farblos wird. Ich benutzte für die ersten Waschungen Leitungswasser, für die letzten destilliertes. Zuletzt werden die Stromata auf dem Filter gesammelt und mit destilliertem Wasser sorgfältig ausgewaschen.

*) In einigen von den ausgeführten Darstellungen brachte ich die Blutkörperchenmasse ohne sie zu trocknen sofort in große Mengen destillierten Wassers. Gewöhnlich setzen sich dann nach 24 Stunden die entfärbten Stromata am Boden ab, während der Farbstoff in Lösung geht. Doch gelingt diese Darstellung nicht immer und die Ausbeute bleibt stets eine unvollkommene.

Die so erhaltenen Präparate besaßen im trockenen Zustande je nach der Menge des mitgerissenen Hämatins eine graubraune bis aschgraue Farbe. In letzterem Falle waren sie viel weniger gefärbt als die nach Wooldridge erhaltenen.

In der beistehenden Tabelle (II) teile ich die an solchen wenig gefärbten Präparaten ausgeführten Bestimmungen mit. Zum Vergleich habe ich stets von demselben Blut auch Präparate nach Wooldridge dargestellt und stelle die daran ermittelten Zahlen daneben.

Tabelle II.

Pferd	Darstellung nach Wooldridge						mit Ammonsulfat					
	Stroma	Asche	Stickstoff	in Äther, Chloroform, Alkohol löslich	Proz.	Mittel	Stroma	Asche	Stickstoff	in Äther, Chloroform, Alkohol löslich	Proz.	Mittel
	g	g	g	g			g	g	g	g		
E	0,3852	0,0039	—	—	1,01	0,96	0,1403	0,0012	—	—	0,86	0,86
	0,4723	0,0013	—	—	0,91		0,5392	0,0047	—	—	0,87	
	0,3140	—	0,0375	—	11,9	12,2	0,1587	—	0,0197	—	12,4	11,8
	0,1589	—	0,0198	—	12,5		0,4315	—	0,0478	—	11,1	
	8,7254	—	—	3,0264	34,7	33,6	15,7439	—	—	5,3112	33,7	32,9
	12,7528	—	—	4,1350	32,4		8,3976	—	—	2,6783	31,9	
F	0,6847	0,0052	—	—	0,76	0,84	0,4793	0,0038	—	—	0,80	0,82
	0,2378	0,0022	—	—	0,92		0,7467	0,0063	—	—	0,84	
	0,2571	—	0,0339	—	13,2	13,0	0,2471	—	0,0326	—	13,2	13,0
	0,4207	—	0,0539	—	12,8		0,3852	—	0,0492	—	12,8	
	7,2473	—	—	1,8257	25,1	26,3	18,7693	—	—	4,1527	22,1	23,5
	13,0427	—	—	3,6032	27,6		13,4835	—	—	3,3512	24,8	
G	0,4371	0,0038	—	—	0,87	0,87	0,5723	0,0050	—	—	0,87	0,87
	0,6750	0,0059	—	—	0,87		0,3213	0,0028	—	—	0,87	
	0,6503	—	0,0845	—	13,0	12,9	0,3252	—	0,0413	—	12,7	12,6
	0,4791	—	0,0613	—	12,8		0,4172	—	0,0525	—	12,6	
	12,7320	—	—	3,6795	28,9	29,1	11,2305	—	—	3,0883	27,5	26,4
	7,3252	—	—	2,1462	29,3		6,5462	—	—	1,6591	25,3	
H	0,1246	0,0009	—	—	0,72	0,74	0,6431	0,0052	—	—	0,81	0,81
	0,2453	0,0019	—	—	0,77		0,4273	0,0035	—	—	0,82	
	0,3407	—	0,0422	—	12,4	12,2	0,6052	—	0,0768	—	12,7	12,6
	0,6042	—	0,0731	—	12,1		0,9140	—	0,1134	—	12,4	
	5,4730	—	—	1,4667	26,8	26,7	7,0520	—	—	1,8617	26,4	26,6
	4,2072	—	—	1,1202	26,6		5,4790	—	—	1,4683	26,8	

Einen Überblick der gefundenen prozentischen Mittelwerte gibt nachstehende Tabelle:

Tabelle III.

Pferd	Darstellung nach Wooldridge			Darstellg. nach d. neuen Verfahren		
	Asche Proz.	Stickstoff Proz.	Äth.-Chl.- Alk.-E. *) Proz.	Asche Proz.	Stickstoff Proz.	Äth.-Chl.- Alk.-E. *) Proz.
A	0,85	11,2	34,9	—	—	—
B	0,87	13,1	30,4	—	—	—
C	0,92	11,9	31,7	—	—	—
D	0,68	12,2	32,5	—	—	—
E	0,96	12,2	33,6	0,86	11,8	32,9
F	0,84	13,0	26,3	0,82	13,0	23,5
G	0,87	12,9	29,1	0,87	12,6	26,4
H	0,74	12,2	26,7	0,81	12,6	26,6
Mittel:	0,87	12,3	30,7	0,84	12,5	27,4

IV.

Aus den mitgeteilten Zahlen ist zu entnehmen, daß Wooldridges Kaliumdisulfat- und meine Ammonsulfatmethode für dasselbe Blut annähernd gleiche Werte geben. Die oben gegen das Wooldridgesche Verfahren geäußerten Bedenken betreffend einer Veränderung der Stromata durch das verwendete Ätherwasser und die stark saure Reaktion des sauren Sulfats sind somit unbegründet. Zugleich bietet diese Übereinstimmung eine Gewähr für die Brauchbarkeit beider Methoden. Der Ammonsulfatmethode gebührt dabei, was Bequemlichkeit und rasche Ausführbarkeit anlangt, weitaus der Vorzug.

Ferner gestatten diese Zahlen zum ersten Mal, sich eine genauere Vorstellung von der Zusammensetzung des Stromas zu bilden. Vor allem fällt dabei der ganz maßgebende Anteil auf, den die in Äther, Chloroform und Alkohol löslichen Stoffe mit ungefähr 30 Prozent des Gesamtrockengewichts an dem Aufbau des Stromas nehmen. Mit Hilfe des neuen Verfahrens gelingt es leicht, genügende Mengen davon zu isolieren, um über seine qualitative Zusammensetzung weitere Untersuchungen anstellen zu können. Über die dabei ermittelten Verhältnisse soll in einer späteren Mitteilung ausführlicher berichtet werden. An dieser Stelle sei nur folgendes hervorgehoben. Die Äther-, Chloroform- und Alkohol-Extrakte enthalten, wie dies Wooldridges Angaben entspricht, vorwiegend Cholesterin und Lecithin. In dem Alkoholauszug ist überdies eine geringe spektroskopisch eben erkennbare Menge von Hämatin enthalten und zwar reichlicher bei den nach

*) Äth.-Chl.-Alk.-Extr. In Äther, Chloroform und Alkohol lösliche Substanz.

Wooldridge dargestellten Präparaten. In beiderlei Präparaten ist überdies in kleiner Menge ein Körper nachweisbar, der in heißem Äther unlöslich ist, sich aus heißem Alkohol in weißen Flocken ausscheidet, Stickstoff enthält, sich mit konzentrierter Schwefelsäure prachtvoll rot färbt und bei Säurespaltung eine die Fehlingsche Lösung reduzierende Substanz liefert. Allem Anschein nach handelt es sich um ein Cerebrosid.

Das Cholesterin scheidet sich aus Äther in Nadeln und Rosetten, aus Alkohol in typischen Tafeln aus, gibt die Reaktionen von Salkowski und von Liebermann-Burchard und schmilzt bei 143° (unkorr.).

Das Lecithin findet sich nur in geringer Menge in der Ätherlösung, der größere Teil geht erst in Chloroform und Alkohol über. Es läßt sich mit Aceton als phosphorreicher Niederschlag fällen. Neben diesen Stoffen dürften die Auszüge noch andere Substanzen enthalten, doch gelang mir bisher der geringen Menge wegen ihre Isolierung nicht.

Es muß übrigens hervorgehoben werden, daß die im vorstehenden mitgeteilten Analysen von Präparaten stammen, die einen annähernd gleichen Stickstoffgehalt aufwiesen. Ich habe bei Untersuchung des Blutes noch anderer Pferde hin und wieder einen geringeren oder noch höheren Stickstoffgehalt des Stromas (im ganzen von 10,5 bis 14 Proz.) angetroffen. Es ist noch nicht zu entscheiden, ob diese Verschiedenheiten von Unvollkommenheiten des Darstellungsverfahrens abhängen oder von individuellen Abweichungen. Jedenfalls ist bemerkenswert, daß auch Abderhalden individuell verschiedene Zahlen für die Eiweißkörper der Blutscheiben fand.

Die mitgeteilten Beobachtungen über die Zusammensetzung des Stromas sind für die in jüngster Zeit viel besprochene Frage nach dem Bau des Stromas von einiger Bedeutung. Aus ihnen geht hervor, daß die Stromata zu etwa zwei Dritteln des Trockengewichts aus in Wasser und Kochsalzlösung unlöslichen Eiweißstoffen, zu etwa einem Drittel aus Lecithin, Cholesterin und geringen Mengen anderer in Alkohol oder Äther oder Chloroform löslichen Stoffen bestehen. Stimmt dieser Befund besser mit der Annahme, daß das Stroma ein protoplasmatisches, von Hämoglobinslösung durchtränktes Gerüstwerk darstellt oder aber eine Membran, die die flüssige Blutfarbstofflösung umschließt? Der hohe Gehalt an Lecithin und Cholesterin findet sein Analogon in der Markscheide des Nerven, wo diese Stoffe verteilt in einem eiweißähnlichen Gerüst den wichtigsten Bestandteil in der Hülle des

Axenzylinders bilden. Man wird im vorliegenden Fall umsomehr an eine ähnliche Bedeutung dieser Stoffe denken, als ein so hoher Gehalt daran, bei Abwesenheit von Fett, sonst im Protoplasma und Zellinhalt auch nicht entfernt vorkommt.

Dieser Befund scheint mir sonach mehr für die Membrannatur des Stromas zu sprechen. Es liegt mir nun fern, auf die zahlreichen für und wider diese Vorstellung vorgebrachten Beweisgründe näher einzugehen*). Ich muß aber betonen, daß das chemisch-physikalische Verhalten der Blutscheiben vorwiegend für die Membrantheorie spricht. Dafür scheinen mir folgende Beobachtungen besonders beweisend:

1. Das Verhalten der Blutscheiben bei Veränderung des osmotischen Druckes. Sie behalten bei Quellung und Schrumpfung nicht, wie das etwa bei einer Leimscheibe oder bei einem gleichgeformten Stück von totem Protoplasma der Fall wäre, annähernd die Scheibenform, sondern zeigen sehr starke Formveränderung; Kugel-, Stechapfelform usw. Ferner ist das Platzen und Einreißen der Membranen bei starkem Aufquellen direkt wahrnehmbar. Setzt man z. B. 10proz. Kalilauge unter dem Mikroskop zu Blut, so werden die Scheiben kugelig und platzen dann wie Seifenblasen, wobei der Farbstoff austritt. Auffällig ist ferner das Verhalten der Blutscheiben beim Durchschlagen des elektrischen Funkens, wobei sie sich verkleinern, Maulbeerform annehmen, zu Tröpfchen zusammenfließen und schließlich sich entfärben. Auch hier machen die Stromata den Eindruck farbloser Membranen und zwar von großer Elastizität und Retraktionsfähigkeit. Die Maulbeerform dürfte als Ausdruck einer nicht an allen Punkten gleichen Elastizität aufzufassen sein.

2. Die Abgabe von Blutfarbstoff infolge von mechanischer Läsion der Blutscheiben. Während sie an das zugehörige Serum oder isotonische Kochsalzlösung keinen Farbstoff abgeben, genügt es, Blut mit Quecksilber oder Asbest zu schütteln oder Blutkörperchenbrei ganz kurze Zeit mit Glas- oder Quarzpulver zu verreiben, um einen ausgiebigen Austritt von Blutfarbstoff zu erzielen. Wäre das Hämoglobin chemisch (wie Hoppe-Seyler annahm) oder mechanisch an das Stroma gebunden, so wäre dieses Verhalten unverständlich.

3. Das öfter beobachtete Auskristallisieren des Hämoglobins zu einem oder wenigen Kristallen innerhalb des farblosen fast entfärbten Stromas. Ein solches Auskristallisieren setzt die Abwesen-

*) Eine ausführliche kritische Darstellung der einschlägigen Verhältnisse hat jüngster Zeit Weidenreich (s. Literaturverzeichnis) gegeben.

heit erheblicher Mengen von fremden Beimengungen namentlich kolloidaler Natur voraus, da diese erfahrungsgemäß auch besser als Hämoglobin kristallisierende Körper an dem Auskristallisieren zu verhindern pflegen. Mit der Annahme, daß der Blutfarbstoff die Poren eines Protoplasmagerüsts erfüllt, ist die Ausscheidung des gesamten Hämoglobins in Form großer Kristalle umso weniger vereinbar, als man in solchen Fällen von dem Protoplasma-gerüst — das nun neben den Kristallen sichtbar werden sollte — nichts wahrnimmt.

Jedenfalls gelangt man, selbst wenn man an der Stromatheorie festhalten will, auf Grund der chemisch-physikalischen Tatsachen zu der Vorstellung, daß die Oberflächenschichte des vermeintlichen Stromas für das Festhalten der Blutfarbstofflösung von wesentlich anderer Bedeutung sein muß als das (vermeintliche) innere Gerüst, so daß man dieser Schichte, die darnach doch eine vom übrigen Stroma verschiedene Membran darstellt, auch eine besondere physiologische Funktion zuschreiben muß. Damit ist aber diese Schichte mit der Plasmahaut und der lipoiden Schichte anderer Zellgebilde in eine Linie gerückt. Die mechanische Isolierung der lipoiden Schichte behufs ihrer chemischen Untersuchung ist bisher ein Ding der Unmöglichkeit. Es scheint nun, als ob in dem Stroma infolge der Involution des ursprünglichen Protoplasmas diese Isolierung annähernd verwirklicht wäre. In der Tat entspricht das „Stroma“ als eine reichlich von Lecithin, Cholesterin (und einem Cerebrosid) durchtränkte permeable Eiweißmembran sehr nahe den Vorstellungen, die man sich nach Overtons Vorgang von der chemischen und physikalischen Beschaffenheit der „lipoiden Schichte“ des Protoplasmas bilden muß.

Literaturverzeichnis.

Hermann, L., Über die Wirkungsweise einer Gruppe von Giften. Du Bois-Reymonds Arch. f. Anat. u. Physiol. 1866, S. 36.

Hoppe-Seyler, F., Physiologische Chemie 2, 401 (1881). Handbuch der physiologisch und pathologisch-chemischen Analyse. 6. Aufl. 1893.

Wooldridge, G., Zur Chemie der Blutkörperchen. Arch. f. Anat. und Physiol. Physiol. Abt. 1881, S. 387.

Weidenreich, F., Studien über das Blut. Arch. f. mikroskop. Anatomie und Entwicklungsgeschichte 61 (1902). — Die roten Blutkörperchen. Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Herausgegeben von Merkel und Bonnet 13 (1904).

Abderhalden, E., Zur quantitativen vergleichenden Analyse des Blutes. Zeitschr. f. physiol. Chemie 25.

Overton, E., Jahrb. f. wissensch. Botanik 34.

XXXVIII.

Die Zusammensetzung des Blutscheibenstromas und die Hämolyse.

Von Dr. O. Pascucci (Rom).

Zweite Mitteilung.

Die Wirkung von Blutgiften auf Membranen aus Lecithin und Cholesterin.

Aus dem physiologisch-chemischen Institut in Straßburg.

I.

In der vorhergehenden Mitteilung*) habe ich gezeigt, daß das Stroma der Blutscheiben zu nahe einem Drittel der Trockensubstanz aus in Äther, Chloroform und Alkohol löslichen Stoffen, vor allem aus Lecithin und Cholesterin besteht. Die anderen zwei Drittel entfallen, von etwa 1 Proz. anorganischen Salzen abgesehen, auf eiweißartige Stoffe. Es ist dort ferner gezeigt worden, daß die Vorstellung, derzufolge das Stroma bloß die Membran der bläschenförmig gebauten Blutscheibe darstellt, mit diesem Befund sowie mit dem physikalisch-chemischen Verhalten der Blutscheiben besser übereinstimmt als mit der Annahme eines schwammartig gebauten protoplasmatischen Gerüsts.

Von diesem Gesichtspunkt aus drängt sich aber die Frage auf, ob die Wirkung der blutscheibenlösenden Gifte nicht ganz oder doch in erster Reihe durch chemische Einwirkung auf die die Membran zusammensetzenden Stoffe zu Stande kommt.

Soweit das mikroskopische Bild ein Urteil gestattet, ist die Membran der Blutscheiben homogen und allenthalben gleich beschaffen. Es dürften daher die drei Hauptbestandteile Eiweiß,

*) Diese Beiträge 6, 543.

Lecithin, Cholesterin in ihr innig gemengt sein, wobei nicht auszuschließen ist, daß bestimmte Schichten reicher an einzelnen Bestandteilen sind als andere. So liegt die Möglichkeit vor, daß die Oberfläche reicher an Lecithin und Cholesterin ist als die tieferen Schichten. Da die Membranen quellbar und für Wasser, Sauerstoff, Kohlensäure, Kochsalz, Harnstoff usw. durchlässig sind, so ist anzunehmen, daß sie Poren, allerdings nur von ultramikroskopischen Dimensionen, besitzen. Da das Lecithin eine salbenartige Konsistenz hat und Cholesterin aufzulösen vermag, so ist es am mindesten gezwungen anzunehmen, daß die Membran von unlöslichen aber quellbaren Eiweißstoffen gebildet wird, die von einem Lecithin-Cholesteringemenge durchtränkt sind.

Es ist darnach zu erwarten, daß chemische Stoffe, die dieses mechanische Gemenge durch Lösung (oder auch Koagulation) einer der Komponenten wesentlich zu verändern vermögen, auch imstande sein sollten, die homogene Beschaffenheit und die Kohäsion der Membran so erheblich zu schädigen, daß unter geeigneten Bedingungen der Austritt von Blutfarbstoff erfolgt.

Beobachtungen über Beziehungen der Blutscheiben lösenden Gifte zu Lecithin und Cholesterin liegen bereits von mehreren Seiten vor.

Ransom fand bei im Laboratorium von Hans Meyer ausgeführten Versuchen, daß eine Art Affinität oder ein Löslichkeitsverhältnis zwischen dem blutkörperchenlösenden Saponin und dem Cholesterin besteht, wodurch es dem ersteren möglich ist, auf Gewebe, die Cholesterin enthalten, als Gift einzuwirken, wodurch aber umgekehrt das Cholesterin unter bestimmten Bedingungen zu einer Schutzwirkung gegenüber dem Saponin befähigt wird. Darnach ist das Saponin für die Blutscheiben giftig, weil es einen wesentlichen Teil ihrer Struktur — das Cholesterin — angreift. Andererseits schützt die Anwesenheit von Cholesterin im Serum die Blutkörperchen bis zu einem gewissen Grade vor der Saponinwirkung. Lecithin fand Ransom hingegen ohne Schutzwirkung. Auch fand er das Cholesterin nur gegen das eigentliche Saponin und Glieder der Saponingruppe wirksam. Gegenüber anderen Hämolysinen pflanzlichen Ursprungs, sowie gegen die hämolytische Wirkung fremder Sera übt es nach seinen Erfahrungen keinen Schutz aus.

Noguchi beobachtete, daß Cholesterin gegenüber Agaricin, Saponin, Tetanolysin antihämolytisch wirkt, während Lecithin keine solche Wirkung hat. Er ist geneigt, die antihämolytische

Wirkung von Blutserum und Milch auf ihren Cholesteringehalt zu beziehen.

K y e s und S a c h s konnten nachweisen, daß das Lecithin im stande ist, den Kobragift-„Ambozeptor“ zu aktivieren und, daß das abweichende Verhalten der Blutscheiben verschiedener Tiere ausschließlich auf das Lecithin zurückzuführen ist, indem nur diejenigen Blutkörperchen gelöst werden, in denen „das Lecithin so locker gebunden ist, daß es für die Aktivierung des Kobragift-ambozeptors disponibel ist“. K y e s stellte dann „Lecithide“ des Kobragifts und anderer Schlangengifte dar, die er als chemische Verbindungen auffaßt.

R. K o b e r t teilte Versuche mit, aus denen er folgert, daß Lecithin und Saponinsubstanzen sich mit einander chemisch verbinden. Im Anschluß an Ransom unterscheidet er bei der Saponinwirkung auf Blut zwei chemisch ähnliche aber toxikologisch sehr ungleiche Vorgänge; das Saponin zerstört die Blutscheiben, indem es sich sowohl mit Lecithin als mit Cholesterin verbindet, jedoch mit dem Unterschied, daß die Cholesterinverbindung ihre hämolytische Wirkung verliert, die Lecithinverbindung sie beibehält.

Aus diesen Angaben geht als sicher hervor, daß einzelne der blutscheibenlösenden Gifte eine besondere Beziehung zum Lecithin und Cholesterin besitzen, wenngleich die Natur dieser Beziehung noch einer näheren Aufklärung bedarf. Ein zwingender Beweis dafür, daß diese Gifte ihren Angriffspunkt in dem Cholesterin und Lecithin der Blutscheiben haben, ist allerdings nicht erbracht, da die Möglichkeit offen bleibt, daß die hämolytische Wirkung der betreffenden Gifte durch eine Einwirkung auf das Eiweiß des Stromas, oder durch fermentative Vorgänge, oder durch „Protoplasmagiftwirkung“ zustande kommt.

In der Tat wird von den Beobachtern die Hämolyse zumeist als Zeichen des erfolgten Protoplasmatodes aufgefaßt, eine Vorstellungsweise, der sich selbst Ransom, der im übrigen der Frage am unbefangenen gegenübersteht, nicht entziehen kann.

II.

Versuchsanordnung.

Nach dem Gesagten besteht, wenigstens für einen Teil der in Frage stehenden Gifte, die Möglichkeit, daß sie einfach durch

chemische Veränderung, namentlich durch mehr oder weniger weitgehende Auflösung oder Anätzung der Blutscheibenmembranen Farbstoffaustritt veranlassen.

Um dieser Frage in ihrer einfachsten Form unter Ausschaltung sogenannter vitaler Faktoren näher zu treten, habe ich über Vorschlag von Herrn Prof. Hofmeister die Wirkung einiger hämolytischen Agenzien auf künstliche Cholesterin-Lecithinmembranen untersucht, was ja auch in bezug auf die „lipoide Schicht“ anderer Zellen von Interesse schien. Ich habe mir zu diesem Behufe eine Art künstliche Blutkörperchen hergestellt, nämlich kleine Dialysatoren, deren Boden von einer solchen Membran gebildet war. Sie wurden mit Blutfarbstofflösung oder anderen Farbstofflösungen gefüllt und gestatteten, den Austritt des Farbstoffs unter dem Einfluß der untersuchten Blutgifte direkt zu beobachten.

Zur Herstellung dieser Dialysatoren benutzte ich 4 cm hohe 5 bis 6 mm weite Glasröhrchen, deren eine Öffnung mit feinem weißen Seidenstoff überbunden war. Dieser Seidenstoff wurde nun mit Cholesterin, oder Lecithin oder Gemengen davon sorgfältig imprägniert.

Zu diesem Zwecke löste ich Lecithin in warmem Alkohol, ließ bis zum Sirup verdunsten und tauchte dann das mit Seide überbundene Ende des Röhrchens in die Lösung. In ähnlicher Weise erhielt ich Cholesterinmembranen durch Eintauchen in vorsichtig geschmolzenes Cholesterin oder in Lecithin-Cholesteringemenge. Letztere erhielt ich durch Lösen beider Substanzen in dem gewünschten Gewichtsverhältnis und völliges Eindunsten. Nach der Imprägnation wurden die Röhrchen, da, wo die Seide befestigt war, mit geschmolzenem Wachs umgeben, dann bei 37° getrocknet und im Vakuum über Schwefelsäure aufbewahrt. Von den so in großer Zahl hergestellten Röhrchen kamen nur die am besten gelungenen zur Verwendung. Ich achtete vor allem darauf, daß der Verschuß gelungen und die Dicke der Membranen möglichst gleich war. Das verwendete Cholesterin und Lecithin war zumeist aus nach den früher beschriebenen Methoden isolierten Stromata dargestellt. Soweit dem schwierig zu reinigenden Lecithin Verunreinigungen anhafteten, konnten es nur Stoffe sein, die den Stromata selbst angehören und somit auch für deren hämolytische Verhältnisse in Betracht kommen.

Als Farbstoff benutzte ich zuerst Hämoglobin später Cochenille von neutraler Reaktion, und zwar in physiologischer Kochsalzlösung. Die Röhrchen wurden zu zwei Drittel mit der Farbstofflösung gefüllt, dann in Probiergläschen, die die hämolytische Substanz ebenfalls in physiologischer Kochsalzlösung gelöst enthielten, so tief hineingehängt, daß das Flüssigkeitsniveau innen und außen zusammenfiel. Das Durchlässigwerden der Membran war an dem Übertritt von Farbstoff in die farblose Außenlösung leicht zu erkennen.

Nachdem ich mich in zahlreichen Vorversuchen von der Verwendbarkeit derartig hergestellter Membranen überzeugt hatte, habe ich mich der Untersuchung bestimmter Einzelfragen zugewendet.

III.

Die Angreifbarkeit der Lecithin-Cholesterinmembranen hängt ab von ihrer Zusammensetzung.

Wie bekannt, ist die Angreifbarkeit der Blutscheiben verschiedener Tiere gegenüber hämolytischen Agenzien recht ungleich. Da nun aus den eingangs mitgeteilten Beobachtungen anderer Forscher hervorgeht, daß unter bestimmten Umständen das Cholesterin der Hämolyse entgegenwirkt, während das Lecithin, soweit ein Urteil möglich, dies nicht tut, ja sie in bestimmten Fällen (Kobragift) begünstigt, so wurde genauer untersucht, welchen Einfluß der wechselnde Lecithin- und Cholesteringehalt auf die Angreifbarkeit der Membranen durch Blutgifte hat. Als typische Repräsentanten der verschiedenen Gruppen blutscheibenlösender Gifte kamen Saponin, Solanin, Kobragift und Tetanotoxin zur Verwendung.

Das Saponin war von Merck bezogen und im wesentlichen Sapotoxin, Kobragift wurde mir gütigst von Herrn Dr. Faust zur Verfügung gestellt, das Tetanotoxin stammte aus dem Institute Pasteur.

Als Farbstoff diente in den Versuchen I, III, V und VII Hämoglobin, in den übrigen Cochenille.

In den nachfolgenden Tabellen gebe ich eine Übersicht der beobachteten Tatsachen. In der ersten Spalte finden sich die nötigen Angaben über die verwendete hämolytische Lösung, in der zweiten über das relative Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin in der angewandten Membran. Das Plus-Zeichen in den weiteren Spalten zeigt den erfolgten Übertritt des Farbstoffs in die Außenlösung an, das Minus-Zeichen das Ausbleiben desselben.

Tabelle I.

Versuche mit Saponin (0,25 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Saponin	1:1	—	+	+	+	+
ebenso	1:2	—	—	+	+	+
ebenso	1:3	—	—	—	—	+
ebenso	1:4	—	—	—	+	+
ebenso	1:5	—	—	—	—	+

Tabelle II.

Versuche mit Saponin (0,8 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,8 Proz. Saponin	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	—	—	+	+	+
ebenso	1:3	—	+	+	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	+	+
ebenso	1:5	—	—	—	—	+

Tabelle III.

Versuche mit Solanin (0,25 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Solanin	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	—	+	+	+	+
ebenso	1:3	—	—	+	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	—	+
ebenso	1:5	—	—	—	—	+

Tabelle IV.

Versuche mit Solanin (0,35 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,35 Proz. Solanin	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	—	+	+	+	+
ebenso	1:3	—	—	—	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	—	+
ebenso	1:5	—	—	—	—	—

Tabelle V.

Versuche mit Kobragift (0,10 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,1 Proz. Kobragift	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	—	—	+	+	+
ebenso	1:3	—	—	+	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	+	+
ebenso	1:5	—	—	—	+	+

Tabelle VI.

Versuche mit Kobragift (0,10 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	+	+	+	+	+
ebenso	1:3	—	—	+	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	—	+
ebenso	1:5	—	—	—	+	+

Tabelle VII.

Versuch mit Tetanotoxin (0,15 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,15 Proz. Tetanotoxin	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	—	—	+	+	+
ebenso	1:3	—	—	—	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	+	+
ebenso	1:5	—	—	—	—	+

Tabelle VIII.

Versuche mit Tetanotoxin (0,27 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Verhältnis von Lecithin zu Cholesterin	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,27 Proz. Tetanotoxin	1:1	+	+	+	+	+
ebenso	1:2	+	+	+	+	+
ebenso	1:3	—	+	+	+	+
ebenso	1:4	—	—	—	+	+
ebenso	1:5	—	—		+	+

Die mitgeteilten Versuche lehren überzeugend, daß die angewandten hämolytisch wirksamen Gifte, obgleich ganz verschiedenen Ursprungs und Charakters, sämtlich Lecithin-Cholesterinmembranen angreifen und durchlässig machen, und zwar um so rascher je geringer deren Cholesteringehalt ist.

IV.

Beeinflussung der Hämolyse durch in Lösung befindliches Lecithin, Cholesterin und Cerebrin.

Wie schon erwähnt, hat man für einzelne blutkörperchenlösende Gifte die Annahme gemacht, daß sie mit Cholesterin und Lecithin Verbindungen einzugehen vermögen, so für Saponin und Cholesterin (Ransom), für Saponin und Lecithin (Kobert), für Kobragift und Lecithin (Kyes), und hat dieses Verhalten zur Erklärung teils der hämolytischen, teils auch der antihämolytischen Wirkung herangezogen.

Daß eine besondere Beziehung zwischen Lecithin und Cholesterin einerseits und bestimmten hämolytischen Stoffen andererseits besteht, unterliegt keinem Zweifel und es kann vorläufig dahingestellt bleiben, ob es sich dabei um einfache Lösungsverwandtschaft oder um chemische Affinität im üblichen Wortsinne handelt.

Sehr einfach läßt sich die Beziehung von Saponin zu Lecithin zeigen. Erhitzt man eine Saponinlösung, so erhält man bekanntlich einen sehr beständigen Schaum, der auch beim Erkalten nicht verschwindet, fügt man etwas Lecithin zu und erhitzt, so verschwindet der Schaum, sobald sich das Lecithin gelöst hat. Cholesterin löst sich in kochender Saponinlösung nicht, und hat

auch keinen Einfluß auf die Schaumbildung. Setzt man über noch Lecithin zu, so löst sich dieses viel schwieriger als in Saponinlösung allein und beeinflusst die Schaumbildung viel weniger. Es besteht hier ein gegensätzliches Verhalten zwischen Cholesterin und Lecithin, das einerseits an die Fähigkeit des Lecithins, hämolytische Wirkung des Kobragiftes zu begünstigen, andererseits an die antihämolytische Wirkung des Cholesterins dem Saponin gegenüber erinnert.

Die oben beschriebene Versuchsanordnung bot die Möglichkeit das Verhalten zu Blutgiften genauer zu untersuchen. Ich habe dabei neben dem Cholesterin und Lecithin auch das Cerebrin (Phrenosin) verwendet, da sich ein Cerebrosid von den Eigenschaften des Phrenosins als normaler Bestandteil des Blutscheibenstromas ergeben hatte.

Die benutzten Membranen waren, um die Verhältnisse möglichst einfach zu gestalten, nur aus Lecithin allein oder Cholesterin allein hergestellt.

Die Substanz, die auf ihre Fähigkeit, die Hämolyse zu befördern oder zu hemmen, untersucht werden sollte (Lecithin, Cholesterin, Cerebrin), wurde der Lösung des Blutgiftes zugesetzt und mehrere Stunden damit digeriert. Die Versuche wurden unter Verwendung von Blutfarbstoff als Indikator für die eingetretene Durchlässigkeit, die übrigen unter Verwendung von Cochenille ausgeführt.

Tabelle IX.

Versuche mit Saponin (0,25 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Saponin	Lecithin	—	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Saponin + Lecithin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Saponin + Cholesterin	Lecithin	—	—	—	—	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Saponin + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle X.

Versuche mit Saponin (0,80 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,80 Proz. Saponin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,80 Proz. Saponin + Lecithin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,80 Proz. Saponin + Cholesterin	Lecithin	—	—	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,80 Proz. Saponin + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle XI.

Versuche mit Solanin (0,25 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Solanin	Lecithin	—	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Solanin + Lecithin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Solanin + Cholesterin	Lecithin	—	—	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,25 Proz. Solanin + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle XII.

Versuche mit Solanin (0,35 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,35 Proz. Solanin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,35 Proz. Solanin + Lecithin	Lecithin	—	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,35 Proz. Solanin + Cholesterin	Lecithin	—	—	—	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,35 Proz. Solanin + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	—	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle XIII.

Versuche mit Kobragift (0,10 Proz.). Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift + Lecithin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift + Cholesterin	Lecithin	—	—	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle XIV.

Versuche mit Kobragift (0,10 Proz.) Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift	Lecithin	—	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift + Lecithin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	+	+	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift + Cholesterin	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,10 Proz. Kobragift + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle XV.

Versuche mit Tetanotoxin (0,15 Proz.) Farbstoff: Hämoglobin.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,15 Proz. Tetanotoxin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,15 Proz. Tetanotoxin + Lecithin	Lecithin	—	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,15 Proz. Tetanotoxin + Cholesterin	Lecithin	—	—	—	—	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,15 Proz. Tetanotoxin + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Tabelle XVI.

Versuche mit Tetanotoxin (0,27 Proz.). Farbstoff: Cochenille.

Außenflüssigkeit	Material der Membran	Beobachtet nach Stunden				
		2	4	6	8	10
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung	Lecithin	—	—	—	—	—
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,27 Proz. Tetanotoxin	Lecithin	—	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	+	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,27 Proz. Tetanotoxin + Lecithin	Lecithin	+	+	+	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	+
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,27 Proz. Tetanotoxin + Cholesterin	Lecithin	—	—	—	+	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—
5 ccm physiolog. Kochsalzlösung mit 0,27 Proz. Tetanotoxin + Cerebrin	Lecithin	—	—	—	—	+
	Cholesterin	—	—	—	—	—

Aus diesen Versuchen geht zunächst in Übereinstimmung mit dem Ergebnis der ersten Versuchsreihe hervor, daß Lecithinmembranen von den untersuchten Giftlösungen viel rascher angegriffen werden als Cholesterinmembranen. Sie lehren ferner, daß die Giftlösungen bei Digestion mit Lecithin an Giftigkeit nicht merklich einbüßen, wohl aber bei Digestion mit Cholesterin und Cerebrin.

V.

Die Wirkung anderer blutscheibenlösender Stoffe auf Lecithin-Cholesterinmembranen.

Es war von vorneherein zu erwarten, daß jene Stoffe, die Lecithin oder Cholesterin leicht in Lösung bringen, auch die Lecithin-Cholesterinmembranen angreifen und durchlässig machen würden. Der Versuch entsprach der Erwartung. Lecithinmembranen wurden sofort von Alkohol, Äther, Benzol, Xylol, Chloroform aufgelöst, etwas langsamer von Aceton. Cholesterinmembranen lösten sich rasch in Äther, Aceton, Benzol, Xylol und Chloroform, etwas langsamer in Alkohol.

Ammoniak, Ammoniumkarbonat, Natriumkarbonat, Natronlauge, Essigsäure griffen die Lecithinmembranen an, hatten jedoch keine Wirkung auf Cholesterinmembranen.

Verdünnte Schwefelsäure war beiden Arten von Membranen gegenüber ohne Wirkung.

Bei Ausführung der Versuche mit Cochenillelösung der je nach Bedarf vorher eine Spur Alkali oder Säure zugesetzt worden war, ließ sich an dem Farbenwechsel des Indikators die erfolgte Diffusion von Säure oder Alkali erkennen noch ehe Farbstoff durchtrat, und zwar auch in jenen Fällen, z. B. bei Cholesterinmembranen, wo ein mechanischer Übertritt überhaupt nicht erfolgte. Diese Erscheinung ist im Hinblick auf die Permeabilität der „lipoiden Schichte“ von Interesse, und ich habe in dieser Richtung Versuche mit Aminosäuren, Harnstoff, den physiologisch-wichtigen Salzen und anderen Stoffen in Angriff genommen, über die ich später zu berichten hoffe.

Die lösende Wirkung von Alkali und Alkalikarbonaten, von Äther, Chloroform usw. auf die Lecithin- bzw. Cholesterinmembranen entspricht der Fähigkeit dieser Stoffe das Blut lackfarben zu machen. Auch dürfte in diesen Fällen die Vorstellung, daß es sich dabei um eine unmittelbare Veränderung des Blutscheibenstromas handelt, kaum auf Widerspruch stoßen.

Wichtiger ist, daß auch Stoffe von unbekanntem Lösungsvermögen und so wenig ausgesprochener chemischer Affinität wie Solanin, Saponin, Schlangengift, Tetanotoxin anscheinend in gleicher Weise wirken. Die Vorstellung, daß alle Hämolysine, selbst die in kleinster Menge wirksamen, zunächst durch eine mehr oder weniger weitgehende Lösung (oder vielleicht auch Fällung) der Stromabestandteile, also durch eine Anätzung der Blutscheibenmembran wirken, hat in ihrer Einfachheit viel Bestechendes. Schon dieser Einfachheit halber verdient sie bei dem Versuche, hämolytische Wirkungen zu erklären, in erster Reihe in Betracht zu kommen.

Die Tatsache, daß Cholesterin und Cerebrin, ohne erkennbare Spezifität, die Wirkung sehr verschiedener hämolytischen Gifte abzuschwächen imstande sind, spricht ebenfalls für eine einfache Deutung.

Eine Entscheidung darüber, ob man die Hämolysine zum größeren Teil einfach als chemisch wirkende Stromagifte auffassen darf, ist freilich nur von weiteren Untersuchungen zu erwarten, die festzustellen haben werden, ob die überaus zahlreichen schon bekannten einschlägigen Tatsachen sich mit einer solchen Deutung in Einklang bringen lassen.

Wichtiger scheint mir der sich aus diesen Erfahrungen ergebende Hinweis, auf welchem Wege im Tierkörper etwa die Immunisierung gegen Hämolysine zustande kommt. Ich habe Versuche nach dieser Richtung in Angriff genommen und denke nach deren Abschluß auf die sich zum Teil jetzt schon aufdrängenden Schlußfolgerungen zurückkommen zu können.

Literaturverzeichnis.

H. Ransom, Saponin und sein Gegengift. Deutsche med. Wochenschr. 1901, Nr. 18.

H. Noguchi, The anti-hämolytic action of blood sera, milk and cholesterin upon agaricin, saponin and tetanolysin. University of Pennsylvania, Medical Bulletin 1902.

Kyes und Sachs, Berl. klin. Wochenschr. 1903, Nr. 2 u. 3.

Kyes, Über die Isolierung von Schlangengiftlecithiden. Ebenda 1903, Nr. 42 u. 43.

R. Kobert, Beiträge zur Kenntnis der Saponinsubstanzen. Stuttgart 1904.

XXXIX.

Über die Entgiftung des Saponins durch Cholesterin.

Von Dr. Walther Hausmann.

Aus dem chem. Laboratorium der allgem. Poliklinik und dem tierphysiolog. Institut der Hochschule für Bodenkultur in Wien.

Vor einigen Jahren berichtete F. Ransom*) über Versuche aus dem Laboratorium von Prof. Hans Meyer, in denen es ihm gelungen war, durch Cholesterin die Giftigkeit des Saponins gegenüber Blut und im Tierversuche aufzuheben. Bei Untersuchung der Wirkungsweise des Saponins auf Blut hatte Ransom festgestellt, daß gewaschene Erythrocyten ungleich empfindlicher gegen Saponin sind, als im Serum befindliche. Es gelang ihm nachzuweisen, daß ein durch Äther extrahierbarer Bestandteil des Serums das Saponin entgiftet. Als Hauptbestandteil des Ätherextraktes wurde Cholesterin nachgewiesen. Ransom emulgierte nun Cholesterin in Lecithin und schüttelte die Emulsion mit Saponin. Auch hier trat völlige Entgiftung ein.

So war festgestellt, daß Cholesterin die Giftigkeit des Saponins für Blut und für das ganze Tier aufzuheben vermag. Es war damit, wohl zum ersten Male, eine Schutzwirkung des normalen Serums chemisch dem Verständnis nahe gerückt.

Nachstehend sei nun über vorwiegend im tierphysiologischen Institut der Hochschule für Bodenkultur ausgeführte Versuche berichtet, in denen ich festzustellen versuchte, an welche Gruppe des Cholesterins die Wirkung auf Saponin gebunden ist und ob Cholesterine verschiedener Herkunft ebenfalls entgiftend wirken können. Deshalb wurden Abkömmlinge des Cholesterins in ihrer Wirkung auf Saponin untersucht, ebenso einige mir zugängliche Cholesterine verschiedener Provenienz. Herrn Prof. J. Mauthner

*) Marburger Sitzungsberichte 1901, Nr. 3 und Deutsche med. Wochenschrift 1901, Nr. 13.

sei auch an dieser Stelle für sein überaus großes Entgegenkommen, mit dem er mir die von ihm dargestellten kostbaren Substanzen zur Verfügung stellte, mein herzlichster Dank ausgesprochen.

I.

Die über Cholesterin und seine Abkömmlinge bekannten Tatsachen, soweit sie für die hier zu besprechende Reaktion Interesse haben, sind kurz folgende.

Cholesterin *) aus menschlichen Gallensteinen, $C_{27}H_{48}OH$, ist ein ungesättigter Alkohol. Die Hydroxylgruppe ist leicht ersetzbar durch Chlor, ebenso durch organische Säurereste (Essigsäure, Benzoesäure usw.). So gelingt es Cholesterylchlorid $C_{27}H_{47}Cl$, Cholesterylacetat $C_{27}H_{47}C_2H_3O_2$, Cholesterylbenzoat $C_{27}H_{47}C_6H_5CO_2$ usw.) zu erhalten.

Wird im Cholesterylchlorid das Chloratom durch Wasserstoff ersetzt, so entsteht der ungesättigte Kohlenwasserstoff $C_{27}H_{48}$ Cholesten (nach Mauthner und Suida). Alle bisher genannten Derivate unterscheiden sich von Cholesterin nur durch die verschiedene Substitution der OH-Gruppe. — Von besonderem Interesse erscheint hier noch ein von Mauthner und Suida zuerst dargestellter Körper, der Cholesteryläther, der als in Alkohol unlösliches Reaktionsprodukt bei Einwirkung von entwässertem Kupfersulfat auf trockenes Cholesterin bei $200^\circ C$. von den genannten Autoren erhalten wurde und dessen Formel $(C_{27}H_{47})_2O$ lautet.**)

Die bisher genannten Körper unterscheiden sich nur durch verschiedene Besetzung der OH-Gruppe untereinander und von Cholesterin selbst.

Eine andere Gruppe von Cholesterinderivaten ist jene, in denen die Hydroxylgruppe intakt, die doppelte Bindung hingegen auf verschiedene Weise aufgehoben ist. Durch Einleiten von trockenem Chlorgas in eine Lösung von Cholesterin in Chloroform wird Cholesterindichlorid erhalten, $C_{27}H_{46}OCl_2$; hier ist durch Chloraddition die doppelte Bindung aufgehoben. Auch durch Wasserstoff kann dies geschehen, und zwar tritt dies ein bei Umwandlung von Cholesterin im menschlichen Darne in Koprosterin, welches

*) Nachfolgend ist für Cholesterin und entsprechend für seine Derivate die von Mauthner und Suida vorgeschlagene wasserstoffärmere Formel $C_{27}H_{46}OH$ angenommen gegenüber der Formel $C_{27}H_{48}OH$ früherer Autoren. (Monatshefte für Chemie 15, 362 [1894]).

**) Monatshefte für Chemie 17, 29, (1896).

zuerst von Bondzynski und Humnicki*) beschrieben wurde Koprosterin, Dihydrocholesterin, $C_{27}H_{48}O$ unterscheidet sich von Cholesterin — die Autoren legten dessen wasserstoffreichere Formel zu Grunde — nur durch seinen Mehrgehalt von zwei Atomen Wasserstoff und den dadurch hervorgerufenen Mangel der doppelten Bindung. Ich stellte den Körper nach den Angaben von Bondzynski und Humnicki dar und kristallisierte sehr häufig um. Es schieden sich reine weiße Kristalle ab, welche die von den genannten Autoren beschriebenen Reaktionen zeigten, kein Brom addierten, jedoch konstant bei $89-90^{\circ} C.$ statt bei 96° , wie die Autoren angeben, schmolzen.

Die doppelte Bindung des Cholesterins kann nun, wie Mauthner und Suida**) und Windaus***) zeigten, auch durch Sauerstoff aufgehoben werden. Wird Cholesterylacetat mit Salpetersäure und Natriumnitrit in geeigneter Weise behandelt, so entsteht der Körper $C_{29}H_{48}NO_4$, aus welchem durch Reduktion das Acetat von $C_{27}H_{44}O_2$, demnach der Körper $C_{29}H_{46}O_2$ erhalten werden kann. Es ist dies das Cholestanon-ol-Acetat, aus welchem durch Verseifung Cholestanon-ol erhalten wird. Cholestanon-ol unterscheidet sich von Cholesterin nur durch den Mehrgehalt an Sauerstoff. Es handelt sich um den Übergang der Gruppe $CH = C$ in $CO - CH$, also um Aufhebung der doppelten Bindung durch Sauerstoff.

Schließlich sei noch eines Körpers gedacht, des Oxycholesterons, der durch Oxydation von Cholesterin durch Chromsäure von Mauthner und Suida erhalten†) wurde. Dieser Körper $C_{27}H_{40}O_2$ besitzt eine Hydroxylgruppe††) und eine Ketongruppe. Ob die doppelte Bindung erhalten ist oder nicht, erscheint zweifelhaft.

Was nun die Chemie des Saponins betrifft, so scheint es nach den Angaben der Autoren kolloid zu sein. Es ist nach Kobert†††) durch Ammonsulfat ausfällbar, kaum dialysabel und wohl ein Gemenge von Körpern, die der Formel $C_n H_{2n-8} O$ annähernd entsprechen. Die Körper der Formel $C_{17} H_{28} O_{10}$ nennt Kobert Sapotoxine. Das von mir ausschließlich benutzte Sap. puriss. albiss. Merck besteht nach Kobert zum größten Teile aus Sapotoxin. Daß Ransoms an Saponin gewonnene Erfahrung

*) Zeitschr. f. physiol. Chemie 22, 396.

**) Monatshefte für Chemie 25, 1903.

***) Berichte d. deutsch. chem. Ges. 36, (3752).

†) Monatshefte f. Chemie 17, 579 (1896).

††) Windaus, Habilitationsschrift Freiburg 1903.

†††) Die Saponinsubstanzen. Stuttgart 1904.

auch für Sapotoxin gilt, hat ebenfalls Kobert gezeigt. Eine allgemeine Eigenschaft der Saponine scheint darin zu bestehen, daß sie durch verdünnte Mineralsäuren in der Wärme in eine oder mehrere Zuckerarten und in das ungiftige Sapogenin gespalten werden.

II.

Die nachstehend mitgeteilten Versuche sind mit einer von Ransom angegebenen Versuchsanordnung ausgeführt, die bei Anwendung von Cholesterin ganz sicher zu Entgiftung des Saponins führt. Da die Entgiftung durch Cholesterin selbst sehr leicht eintritt und sich sogar durch die Schutzwirkung des Serums gegen Saponin zeigt, so lag es daran, festzustellen, ob unter diesen Bedingungen auch die Derivate des Cholesterins wirksam seien. Es ist natürlich nicht ausgeschlossen, daß es gelingt, durch eingreifende Variierung der Versuchsbedingungen Entgiftung des Saponins durch Derivate zu erhalten, die ich eventuell nicht beobachtet habe; doch könnte man eine etwa nur durch sehr hohe Temperatur u. dgl. eintretende Entgiftung nicht mit dem Zustandekommen der so leicht eintretenden Cholesterin-Saponin-Entgiftung vergleichen. Es lag auch außerhalb des Rahmens dieser Arbeit, eventuelle ganz minimale Schutzwirkungen festzustellen. Immer wurden — wenigstens annähernd — die quantitativen Verhältnisse der Cholesterin-Saponin-Reaktion selbst als Vergleichspunkt gewählt denn einen kaum merklichen Schutz zu konstatieren, war deshalb unnötig, weil bei minimaler Wirkung die Anwesenheit geringster Mengen von Cholesterin selbst kaum hätte ausgeschlossen werden können.

Die Versuche wurden folgendermaßen angestellt.

5 ccm einer 0,1 proz. Lösung von Saponin in physiologischer Kochsalzlösung wurden mit 5 ccm Äther, in welchem die zu prüfende Substanz gelöst war, versetzt. Nur bei Prüfung des in Äther unlöslichen Cholesteryläthers wurde Benzol als Lösungsmittel verwandt, ebenso bei einem Versuche mit Cerin Chloroform. Das kräftig durchgeschüttelte Gemisch wurde 7 bis 8 Stunden bei 40° C, dann über Nacht bei 30° C. belassen, sodann der Äther verjagt. Oft wurden zu verschiedenen Zeitpunkten Proben entnommen, um eine etwa durch längere Erwärmungsdauer eintretende Sprengung einer Verbindung nicht zu übersehen, zur Kontrolle wurde stets ein Saponin-Cholesterinversuch unter denselben Bedingungen angesetzt, ebenso wurde versucht, ob nicht durch Erwärmung der Saponinlösung mit Äther allein eine Abschwächung der hämolytischen Wirkung eintrat.

Bei den Cholesterinderivaten, die Saponin gar nicht oder abgeschwächt entgifteten, wurde festgestellt, ob sie an sich nicht hämolytisch wirken. Ganz große Mengen dieser Substanzen zeigten wie Cholesterin selbst nach 24 Stunden ganz geringe hämolytische Wirkung, die keinesfalls mit

Saponinhämolyse verwechselt werden könnte. Zur Verwendung kam stets 5 ccm einer 5proz. Kaninchenblutaufschwemmung, welches nach Zusatz der zu prüfenden Flüssigkeit immer mit 0,9proz. Kochsalzlösung entsprechend versetzt wurde, sodaß die Versuche in 8 ccm Flüssigkeit vorgenommen wurden.

Zunächst sei ein Versuch mitgeteilt, in dem die Schärfe der Saponin-Cholesterinreaktion für Kaninchenblut festgestellt wurde.

Menge der Substanz in g in 5 ccm 0,1proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,0005 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,0015	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse Nach 24 Stunden kom- plette Hämolyse
0,0025 0,020 0,050	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse
0,10 0,30	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse Nach 24 Stunden schwache Hämolyse

Wir sehen hier die bei sehr geringen Mengen beginnende Schutzwirkung, ferner zeigt dieser Versuch die besonders bei einigen Derivaten stark in Erscheinung tretende Tatsache, daß größere Mengen derselben Flüssigkeit lösend wirken, während geringe sich Blut gegenüber indifferent verhalten.

Es tritt dies bei ganz kleinen und ganz großen Dosen auf, die augenscheinlich etwas schwächer schützten als geringere. In verschiedenen Versuchen habe ich gefunden, daß besonders 0,02 g Cholesterin ganz sicheren Schutz gegen 5 ccm 0,1proz. Saponinlösung gewährte und diese Menge immer zur Kontrolle und zum Vergleiche gewählt. Die Tatsache, daß bei großen und kleinen Dosen 1 ccm ein und derselben Flüssigkeit nicht hämolytisch wirkt, während es bei 3 ccm der Fall ist, könnte vielleicht durch zwei im Saponin von Cholesterin verschieden beeinflussbare hämolytische Substanzen erklärt werden, doch ist diese Annahme keine notwendige. — Die sehr geringe hämolytische Wirkung großer Cholesterinmengen hat vielleicht auch einen geringen Anteil an diesem Phänomen.

Von den Derivaten des Cholesterins wurden zunächst jene untersucht, in denen die Hydroxylgruppe auf verschiedene Weise ersetzt ist.

Cholesterylchlorid $C_{27}H_{43}Cl$.

Menge der Substanz in g in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,005 Cholesterylchlorid		
0,01 "		
0,02 "	1 ccm	Es trat überall sofort komplette Hämolyse ein
0,05 "	3 ccm	
0,10 "		
0,30 "		
0,02 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse

Cholesterylacetat $C_{27}H_{43}C_2H_3O_2$

0,01 Cholesterylacetat		
0,02 "		
0,05 "	1 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,1 "	3 ccm	
0,3 "		
0,02 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse

Cholesterylbenzoat $C_{27}H_{43}C_6H_5CO_2$

0,03 Cholesterylbenzoat		
0,1 "	1 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,3 "	3 ccm	
0,02 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse

Cholesten $C_{27}H_{44}$

0,02 Cholesten		
0,1 "	1 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,3 "	3 ccm	
0,02 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden keine Hämolyse

Cholesteryläther ($C_{27}H_{48}$), O

Menge der Substanz in g in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,01 0,03 0,05 0,1 0,3	1 ccm 3 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,02 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Stunden negativ

Aus den vorstehenden Protokollen ergibt sich, daß durch Besetzung der Hydroxylgruppe die entgiftende Wirkung von Cholesterin auf Saponin verloren geht. Es ist jedoch durchaus nicht nötig, anzunehmen, daß die Hydroxylgruppe der Ort ist, an welchem die Verbindung zwischen Cholesterin und Saponin stattfindet, falls es überhaupt zu einer Verbindung zwischen den beiden Körpern kommt. Wir können jedoch aus den oben mitgeteilten Daten mit Sicherheit entnehmen, daß die Besetzung der Hydroxylgruppe im Cholesterin die entgiftende Wirkung auf Saponin aufhebt.

Nachstehend seien nun die Saponinentgiftungsversuche mit denjenigen Körpern mitgeteilt, in denen die Hydroxylgruppe unverändert, die doppelte Bindung hingegen aufgehoben ist.

Cholesterindichlorid $C_{27}H_{48}OHCl_2$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,01 g	1 ccm 3 ccm	Nach 24 Std. fast gar keine Hämolyse Nach 24 Std. komplett gelöst
0,02 „	1 ccm	Nach 24 Std. keine Hämolyse
0,05 „	1 ccm 3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std. Komplette „ „ „ „
0,1 „	1 ccm 3 ccm	Etwas Hämolyse nach 24 Std. Komplette „ „ „ „
0,1 „	1 ccm 3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std. Fast kompl. „ „ „ „

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,3 „	1 ccm 3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std. Fastkompl. „ „ „ „
0,02 Cholesterin	3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std.

Es geht aus diesem Versuche, der mit sehr oft umkristallisiertem Cholesterindichlorid angestellt wurde, eine zweifellos sehr geschwächte, jedoch unverkennbare Schutzwirkung hervor, die zu erheblich scheint, um durch etwaige Beimengungen von Cholesterin erklärt werden zu können. Ähnliche Verhältnisse zeigt Koprosterin, in dem durch Wasserstoff die doppelte Bindung gelöst ist.

Koprosterin $C_{27}H_{47}OH$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,01	1 ccm 3 ccm	Deutliche Hämolyse n. 24 Std. Komplette „ „ „ „
0,02	1 ccm 3 ccm	Fastgar keine Hämol. n. 24 Std. Komplette „ „ „ „
0,05	1 ccm 3 ccm	Fastgar keine Hämol. n. 24 Std. „ komplette „ „ „ „
0,1	1 ccm 3 ccm	Fastgar keine Hämol. n. 24 Std. „ komplette „ „ „ „
0,1	1 ccm 3 ccm	Gar keine Hämolyse n. 24 Std. Deutliche „ „ „ „
0,02 Cholesterin	3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std.

Die Übereinstimmung in der Wirkung beider Körper ist sehr deutlich. Auch das Koprosterin schützt gegen Saponin, es schützt wie Cholesterindichlorid und wie dieses zeigt sich auch hier dasselbe Verhalten, wie bei unvollständig schützenden Gaben Cholesterin. Demnach kann man sagen, daß die Lösung der doppelten Bindung, die durch Chlor oder Wasserstoff bewirkt wird, die Schutzwirkung des Cholesterins sehr erheblich schwächt, dieselbe jedoch nicht aufhebt.

Wie oben bemerkt, kann auch durch Sauerstoff die doppelte Bindung gelöst werden, es entsteht dann $C_{27}H_{44}O_2$. Dieser Körper hat nur zweifelhafte und inkonstante Wirkung.

Cholestanon-ol $C_{27}H_{44}O_2$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponinlösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,01	1 ccm 3 ccm	Fast ganz kompl. Hämolyse Komplette „
0,03	1 ccm 3 ccm	Fast ganz kompl. Hämolyse Komplette „
0,05	1 ccm 3 ccm	Sehr wenig Hämolyse Fast kompl. „
0,1	1 ccm 3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std. Fast kompl. „ „ „ „
0,1	1 ccm	Fast keine Hämol. n. 24 Std.
0,1	1 ccm 3 ccm	Komplette Hämolyse n. 8 Std.
0,02 Cholesterin	3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Std.

Die Schutzwirkung dieses Körpers erscheint mir deshalb zweifelhaft, weil jene Proben, in denen eine Wirkung eintrat, mit Mutterlauge verunreinigt waren. Es ist mir deshalb unmöglich, derzeit ein sicheres Urteil hierüber zu fällen.

Oxycholestenon, welches wie oben erwähnt eine andere Hydroxylgruppe und eine Ketongruppe besitzt, ist unwirksam.

Oxycholestenon $C_{27}H_{40}O_2$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponinlösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,03 Oxycholestenon 0,3	1 ccm 3 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,02 Cholesterin	3 ccm	Keine Hämol. n. 24 Std.

Soweit es möglich ist, aus der Untersuchung der letzten beiden Körper Schlüsse zu ziehen, scheint daraus zu folgen, daß auch bei Vorhandensein der Hydroxylgruppe durch weitere Veränderung die antitoxische Wirkung des Cholesterins aufgehoben werden kann.

Es erschien nun wünschenswert, festzustellen, wie Cholesterine verschiedener Herkunft sich Saponin gegenüber verhalten. Zunächst sei über Versuche mit einem pflanzlichen Cholesterin, also einem Phytosterin berichtet. Durch die Freundlichkeit von Herrn Dr. Burian stand mir Sitosterin zur Verfügung.

Sitosterin ist ein von Burian*) aus Weizenkeimlingen dargestelltes Phytosterin. Es ist isomer mit Gallensteincholesterin, unterscheidet sich aber von diesem durch seinen Schmelzpunkt, spezifische Drehung und besonders die Eigenschaften seiner Derivate. Sitosterin erwies sich wirksam gegen Saponin.

Sitosterin $C_{27}H_{48}OH$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,02 Sitosterin 0,02 Cholesterin	1 ccm 3 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Stunden

Analog den Verhältnissen beim Cholesterin erwies sich ein Ester des Sitosterins, Sitosterylpropionat, gegen Saponin gänzlich unwirksam. 0,03 und 0,3 g Sitosterylpropionat übten keine Spur entgiftender Wirkung auf 5 ccm 0,1 proz. Saponinlösung aus.

Es lag nahe, um jeden Zweifel an der Reinheit des benützten Sitosterins zu beheben, durch Verseifung des unwirksamen Sitosterylpropionates gegen Saponin wirksames Sitosterin zu erhalten. Strenge genommen kann man bei jeder in geringen Mengen noch wirksamen Substanz nur dann diese selbst und nicht irgend eine in minimalsten Mengen wirkende Beimengung als wirksames Prinzip annehmen, wenn es gelingt, sie entweder synthetisch herzustellen oder zum mindesten, wenn es möglich ist, aus unwirksamen Derivaten den wirksamen Ausgangsstoff wieder herzustellen. Dies letztere trifft in unserem Falle ein.

Sitosterylpropionat wurde in möglichst wenig Alkohol in der Wärme gelöst, sodann mit einigen Tropfen Natriumäthylat versetzt und kurze Zeit auf dem Wasserbade erhitzt. Die alkoholische Lösung wurde in Wasser gegossen und mit Äther ausgeschüttelt. Der nach dem Verdunsten des Äthers erhaltene Rückstand wurde aus Alkohol umkristallisiert. Eine Schmelzpunktsbestimmung ergab 137 bis 138°. Es entspricht dies dem von Burian für Sitosterin festgestellten Schmelzpunkte (137,5°), während Sitosteryl-

*) Wiener Sitzungsberichte 1897.

propionat bei 108° C. schmilzt. Dieses aus dem unwirksamen Propionat dargestellte Sitosterin war hoch wirksam gegen Saponin; das Versuchsprotokoll dieses Präparates ist schon oben mitgeteilt worden. Dadurch war nachgewiesen, daß das Sitosterin selbst und nicht irgend eine Beimengung die Schutzwirkung gegen Saponin besitzt.

Es war mir ermöglicht, auch die Wirkung aus *Aethalium septicum* gewonnenen Paracholesterins festzustellen. Herrn Hofrat Wiesner bin ich für Überlassung dieser Substanz zu großem Danke verpflichtet. Paracholesterin ist ein aus *Aethalium septicum*, einem Myxomyceten, von Reincke und Rodewald*) zuerst dargestelltes, dem Cholesterin isomeres Phytosterin. Auch dies von protoplasmatischen Organismen produzierte Phytosterin schützt gegen Saponin.

Paracholesterin $C_{27}H_{48}OH$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,03 Paracholesterin 0,02 Cholesterin	1 ccm 8 ccm	Keine Hämolyse nach 24 Stunden

Es sei nun noch über zwei Substanzen berichtet, die den eigentlichen Cholesterinen anscheinend sehr nahe stehen, über Spongosterin und Cerin.

Spongosterin $C_{19}H_{32}O$.

Spongosterin wurde von M. Henze aus einem Kieselschwamm des Mittelmeers (*Suberites domuncula*) dargestellt und untersucht. Nach Henze**) steht die Formel für diesen cholesterinartigen Körper aus dem Tierreiche nicht ganz fest, ist aber sehr wahrscheinlich so wie oben angeführt. Von den Reaktionen ist Salkowskis Reaktion undeutlich; die Liebermann-Burchardsche Probe ist bei Spongosterin positiv. Die geschmolzenen Ester des Spongosterins irisieren nicht beim Erstarren. Spongosterin enthält wahrscheinlich keine doppelte Bindung. Spongosterin

*) cit. nach Burian loc. cit.

**) Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 109. Ich verdanke der Freundlichkeit von Herrn Dr. Henze die zur Reaktion nötige Menge von Spongosterin, welches über das Acetat gereinigt war.

wirkte deutlich wenn auch schwach auf Saponin. Es verhielt sich in der Tat, wie etwa Koprosterin, in welchem Körper die doppelte Bindung ebenfalls aufgehoben ist, und scheint demnach den eigentlichen Cholesterinen sehr nahe zu stehen.

Spongosterin $C_{19}H_{32}O$

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,03 Spongosterin	1 ccm 3 ccm	Sofort komplette Hämolyse
0,05	1 ccm 3 ccm	Geringe Häm. n. 24 Std. Bald kompl. Hämolyse
0,10	1 ccm 2,5 ccm	Keine Hämol. n. 24 Std.
0,02 Cholesterin	3 ccm	Keine Hämol. n. 24 Std.

Cerin.

Der positive Ausfall der Saponin-Cholesterinreaktion bei Spongosterin, welcher die nahe Verwandtschaft dieses Körpers zu den eigentlichen Cholesterinen sehr wahrscheinlich gemacht hat und H e n z e s Ansicht bestätigt, ließ es wünschenswert erscheinen, auch andere Substanzen zu untersuchen, deren Zugehörigkeit zu den Cholesterinen zweifelhaft war. Durch die Freundlichkeit von Herrn Prof. Zeisel stand mir Cerin, welches von Herrn von Schmidt dargestellt war, zur Verfügung.

Cerin wurde zuerst von Siewert aus Kork dargestellt und ihm die Formel $C_{17}H_{30}O$ zugeschrieben. Nach K ü g l e r *) jedoch hat Cerin die Formel $C_{30}H_{50}O$. Im einen, wie im anderen Falle läge die Zusammensetzung des Cerins in der Nähe eines Homologen des Koprosterins. Später wurde von Thoms **) dem Cerin die Formel $C_{30}H_{50}O_2$ oder $C_{32}H_{54}O_2$ zugeschrieben. Ein Beweis für die angenommene hohe Molekularformel liegt nicht vor, doch spricht der hohe Schmelzpunkt ($249^{\circ}C.$) mehr für die von Thoms angenommene Formel als für die älteren Cerinformeln. Thoms' Präparat gab Hesses und Liebermanns Reaktion und wurde von ihm deshalb den Phytosterinen zugezählt, was der Formel nach kaum möglich erscheint.

Saponin wurde durch Cerin nicht beeinflusst.

*) Ber. d. deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1, Ref. 213.

**) Pharmac. Centralhalle 39, 699.

Cerin

Menge der Substanz in 5 ccm 0,1 proz. Saponin- lösung	Davon zu 5 ccm Blut zugesetzt	Bemerkung
0,01 0,05 0,1 0,125	1 ccm 3 ccm	Überall bald komplette Hämolyse
0,02 Cholesterin	3 ccm	Keine Hämol. n. 24 Std.

Der Ausfall dieser Reaktion macht eine sehr nahe Verwandtschaft des Cerins zu den Phytosterinen unwahrscheinlich. Ein anderer Bestandteil des Eichenkorks hingegen, der aus den leichter löslichen unverseifbaren Substanzen des Chloroformkorkextraktes bestand, schützte deutlichst gegen Saponin. Da dieses mir von Herrn Professor Zeisel übergebene Rohmaterial, welches besonders die Essigsäureanhydridreaktion ungemein stark gab, noch nicht völlig rein vorlag, so kann über die quantitativen Verhältnisse der Schutzwirkung gegen Saponin nichts ausgesagt werden. Doch scheint es sich um ein noch unbekanntes echtes Phytosterin zu handeln. Die Isolierung und das genauere Studium dieser Substanz wird im chemischen Laboratorium der Hochschule für Bodenkultur von Herrn v. Schmidt vorgenommen.

Die Ransomsche Cholesterin-Saponinreaktion kann demnach dazu dienen, zweifelhafte Phytosterine und Cholesterine betreffs ihrer Zugehörigkeit zu dieser Gruppe zu prüfen.

Nachstehend seien die Ergebnisse tabellarisch zusammengestellt.

Körper	Formel	Wirkung auf Saponin
Cholesterylchlorid	$C_{27}H_{45}Cl$	negativ
Cholesterylacetat	$C_{27}H_{45}C_2H_3O_2$	"
Cholesterylbenzoat	$C_{27}H_{45}C_6H_5CO_2$	"
Cholesten	$C_{27}H_{44}$	"
Cholesteryläther	$(C_{27}H_{45})_2O$	"
Cholesterindichlorid	$C_{27}H_{45}OHCl_2$	abgeschwächt
Koprosterin	$C_{27}H_{47}OH$	"
Cholestanon-ol	$C_{27}H_{44}O_2$	zweifelhaft
Oxycholestenon	$C_{27}H_{40}O_2$	negativ
Sitosterin	$C_{27}H_{48}OH$	wirksam
Sitosterylpropionat	$C_{27}H_{45}C_3H_5O_2$	negativ
Paracholesterin	$C_{27}H_{48}OH$	wirksam
Spongosterin	$C_{19}H_{31}O$	abgeschwächt
Cerin	$C_{17}H_{28}O (?)$	negativ

Die Ergebnisse der vorstehenden Arbeit sind folgende:

1. Durch Besetzung der Hydroxylgruppe wird die entgiftende Wirkung des Cholesterins auf Saponin aufgehoben.
 2. Die Aufhebung der doppelten Bindung des Cholesterins durch Chlor oder Wasserstoff schwächt die entgiftende Wirkung, ohne sie aufzuheben.
 3. Phytosterine verschiedener Herkunft schützen ebenfalls gegen Saponin.
 4. Die Ransomsche Cholesterin-Saponinreaktion scheint geeignet Körper, deren Cholesterinnatur zweifelhaft erscheint, auf ihre Zugehörigkeit zu dieser Gruppe zu prüfen.
-

Verzeichnis der Mitarbeiter des 6. Bandes.

Almagia, M. 59.	Luzzatto, R. 87. .
Bergmann, G. v. 27, 40.	Magnus-Alsleben, E. 503.
Bethe, A. 399.	Müller, P. Th. 454.
Blumenthal, F. 329.	Pascucci, O. 543, 552.
Claus, R. 214, 343.	Pauli, W. 233.
Dauwe, F. 426.	Pollak, L. 95.
Dreser, H. 178.	Reichel, H. 68.
Embden, G. 44, 59, 63, 214, 343.	Salomon, H. 63.
Eppinger, H. 287, 481, 492.	Satta, G. 1, 358, 376.
Friedmann, E. 92.	Schmidt-Nielsen, S. 175.
Fürth, O. v. 296.	Schrumpf, P. 396.
Großmann, J. 192.	Schwarz, O. 524.
Hausmann, W. 567.	Slowtzoff, B. 163, 170.
Jacoby, M. 113.	Spiro, K. 68.
Knoop, Fr. 150, 392.	Steinitz, F. 206.
Langstein, I. 27, 349.	Weigert, R. 206.
Loeb, L. 260.	Windaus, Ad. 392.
Lust, F. A. 132.	

